This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

世界知的所有権機関 際 務 取

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C07C 257/18, 271/44, 255/58, 311/08, 307/10, C07D 211/26, 233/64, 211/46, 401/12, A61K 31/165, 31/445, 31/415, 31/505, 31/245

A1

(11) 国際公開番号

WO99/10316

(43) 国際公開日

1999年3月4日(04.03.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/03685

(22) 国際出願日

1998年8月20日(20.08.98)

(30) 優先権データ 特願平9/271853

1997年8月27日(27.08.97)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

キッセイ薬品工業株式会社

(KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒399-8710 長野県松本市芳野19番48号 Nagano, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

赤羽 敏(AKAHANE, Satoshi)[JP/JP]

〒399-0033 長野県松本市大字笹賀4246 Nagano, (JP)

内田雅彦(UCHIDA, Masahiko)[JP/JP]

〒399-8302 長野県南安曇郡穂高町大字北穂高2544-95 Nagano, (JP)

伊澤英俊(ISAWA, Hidetoshi)[JP/JP]

〒399-8205 長野県南安曇郡豊科町大字豊科2186-1

コーポ花みずき201号 Nagano, (JP)

菊地紀彦(KIKUCHI, Norihiko)[JP/JP]

〒390-1242 县野県松本市大字和田3479 Nagano, (JP)

小澤知永(OZAWA, Tomonaga)[JP/JP]

JР

〒399-0005 長野県松本市野溝木工1-2-34

キッセイ第二青友寮 Nagano, (JP)

小林広明(KOBAYASHI, Hiroaki)[JP/JP]

〒399-0011 長野県松本市券北7-1-9 Nagano, (JP)

甲斐裕一郎(KAI, Yuichiro)[JP/JP]

〒399-8304 長野県南安曼郡穂高町大字柏原4509

キッセイ第三骨友寮 Nagano, (JP)

赤羽健司(AKAHANE, Kenji)[JP/JP]

〒399-8205 長野県南安曇郡豊科町大字豊科1160-4 Nagano, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR. NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調查報告書

3-AMIDINOANILINE DERIVATIVES, ACTIVATED BLOOD COAGULATION FACTOR X INHIBITORS, AND (54) Title: INTERMEDIATES FOR PRODUCING BOTH

3-アミジノアニリン誘導体、活性化血液凝固第X因子阻害剤およびそれらの製造中間体 (54)発明の名称

HN
$$NH_2$$
 R NH_2 R

(57) Abstract

3-Amidinoaniline derivatives represented by general formula (I) which have potent and selective activity of inhibiting activated blood coagulation factor X and are useful as activated blood coagulation factor X inhibitors, or pharmacologically acceptable salts thereof and intermediates in producing the same, wherein R represents hydrogen, lower alkyl, lower alkenyl, etc; R1 represents hydrogen, hydroxy. lower alkyl, etc.; Y represents a single bond or oxygen; and R2 represents lower alkyl or a group represented by (a) wherein n is 1 or 2; and T is hydrogen or -C(=NH)-W (wherein W is lower alkyl).

(57)要約

本発明は、強力かつ選択的な活性化血液凝固第X因子阻害活性を有し、活性化血液凝固第X因子阻害剤として有用な、一般式

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

〔式中のRは水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基等であり、R¹は水素原子、水酸基、低級アルキル基等であり、Yは単結合または酸素原子であり、R²は低級アルキル基又は一般式

(式中のnは1又は2であり、Tは水素原子又は一般式-C(=NH)-W(式中のWは低級アルキル基である)で表される基である)で表される基である]で表される3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩及びそれらの製造中間体に関するものである。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

明細書

3-アミジノアニリン誘導体、活性化血液凝固第X因子阻害剤およびそれらの製造中間体

5

15

20

25

〔技術分野〕

本発明は、医薬品として有用である新規な3-アミジノアニリン誘導体または それらの薬理学的に許容される塩に関するものである。

10 〔背景技術〕

血液の凝固亢進による血栓・塞栓性疾患の予防および治療において、抗凝固療 法が広く施行されており、現在抗凝固薬としてヘパリン、ワルファリンカリウム などの薬剤が繁用されている。

しかしながら、ヘパリンは、トロンビン阻害活性および活性化血液凝固第X因 子阻害活性を有する薬剤であり、出血傾向をきたす危険性があることが知られて いる。

ワルファリンカリウムは、ビタミンK依存性の凝固因子の生合成を制御する抗 凝固薬であり、その作用機序から血栓・塞栓性疾患の予防及び治療時の血液凝固 能のコントロールが容易ではなく、臨床的には非常に取扱いづらい薬剤である。

また、選択的なトロンビン阻害剤が近年開発され、臨床的に用いられているが、 トロンビンは血液凝固カスケード反応においてフィブリノーゲンのフィブリンへ の転化および血小板の活性化および凝集に深く関与していることより、出血傾向 等の安全性の面でヘパリン同様の問題点が残存し、また効果が必ずしも十分では ないとの報告もある。

一方、内因系および外因系の血液凝固カスケード反応の合流点において働く活性化血液凝固第X因子は、トロンビンの上流に位置するため、トロンビン阻害剤に比して抗凝固活性がより効率的であり、効果的に凝固系を阻害する可能性がある薬剤として注目されている。

更には、近年、生活様式の欧米化、人口の高齢化が進展し、心筋梗塞、動静脈

閉塞症などの血栓・塞栓性疾患の発症が増加傾向にあるため、より効果的な抗凝 固薬の開発に対する要請は高く、その社会的重要性は益々増大している。

〔発明の開示〕

本発明者らは、優れた活性化血液凝固第X因子阻害活性を有する新規な化合物 を見出すべく鋭意研究した結果、ある種の3-アミジノアニリン誘導体が強力な 活性化血液凝固第X因子阻害活性を有し、また、選択的な活性化血液凝固第X因 子阻害活性を有しているという驚くべき知見を得、本発明を成すに至った。

即ち、本発明は、一般式

10

15

5

$$HN \underset{NH_2}{ \longrightarrow} \underset{R}{ \longrightarrow} CONH \xrightarrow{Y-R^2} (I)$$

〔式中のRは水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基として水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、とドロキン低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルカール基、低級アルコキシカルボニル低級アルカール基、カルバモイル低級アルカーシを、カルボキシ基、低級アルカーシカルボニル基、がでイル低級アルカーシを、カルボキシ基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーシカルボニル基、低級アルカーションのでは、カルボールスルホニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式

25

20

(式中のAは低級アルキレン基であり、ベンゼン環と縮合している環 2 は環内に 1個又は2個の窒素原子を有する6員芳香族異項環基である)で表される基又は 一般式

10

20

25

(式中のAは低級アルキレン基であり、Bは水素原子、低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、カルバモイル低級アルキル基又は置換基として水酸基又は低級アルキル基を有していてもよいアリール低級アルキル基であり、Dは水素原子又は低級アルキル基である)で表される基であり、R¹ は水素原子、水酸基、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ基又はハロゲン原子であり、Yは単結合又は酸素原子であり、R² は低級アルキル基又は一般式

$$-(CH_2)_n$$
N-T

15 (式中のnは1又は2であり、Tは水素原子又は一般式-C(=NH)-W(式中のWは低級アルキル基である)で表される基である)で表される基である]で表される3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩に関するものである。

本発明は、前記一般式(I)で表される3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩からなる医薬に関するものである。

本発明は、前記一般式(I)で表される3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する活性化血液凝固第X因子阻害剤に関するものである。

本発明は、前記一般式(I)で表される3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩を投与することによる血栓・塞栓性疾患の予防または治療方法に関するものである。

本発明は、血栓・塞栓性疾患の予防または治療用の薬剤の製造のための前記一般式(I)で表される3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩の使用に関するものである。

本発明は、前記一般式(I)で表される3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩を薬剤の有効成分として使用することを特徴とする血栓・塞栓性疾患の予防または治療用の薬剤の製造方法に関するものである。

本発明は、一般式

5

10

〔式中のR³は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、低級アルコキシ基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルケニル基、低級アルコキシカルボニル低級アルケニル基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、のルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルキルスルホニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式

20

15

(式中のAは低級アルキレン基であり、ベンゼン環と縮合している環2は環内に 1個又は2個の窒素原子を有する6員芳香族異項環基である)で表される基又は 一般式

25

(式中のAは低級アルキレン基であり、B'は水素原子、アミノ基の保護基、低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アル

10

15

20

25

キル基又は置換基として水酸基又は低級アルキル基を有していてもよいアリール低級アルキル基であり、Dは水素原子又は低級アルキル基である)で表される基であり、R・は水素原子、低級アルキル基、水酸基が保護されたヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ基又はハロゲン原子であり、Yは単結合又は酸素原子であり、R・は低級アルキル基又は一般式

(式中のnは1または2であり、Pは水素原子またはTミノ基の保護基である)で表される基である〕で表される3 – シアノアニリン誘導体またはそれらの塩に関するものである。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物において、低級アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、1ーメチルブチル、2ーメチルブチル、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいい(但し、水酸基で置換されたヒドロキシ低級アルキル基の場合、置換基Rにおいてはα位に水酸基を有するものは除く)、低級アルケニル基とは、ビニル基、アリル基、1ープロペニル基、1ープテニル基、2ーブテニル基、3ープテニル基、2ープテニル基、3ープテニル基、2ープテニル基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニル基をいう(但し、置換基Rにおいては1位に二重結合を有するものは除く)。

低級アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ基、tert-ブトキシーペンチルオキシーでは、クロール・ファルオーシーでは、クロール・ファルカー・ファルカー・ファルカー・ファルカー・ファルカー・ファルカー・ファルカー・ファルカー・ファルボニル基を付ける上記低級アルキル基をいい、低級アルコキシカルボニル基とは、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、イソプトキ

10

15

シカルボニル基、 $sec-プトキシカルボニル基、 tert-プトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソペンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、 tert-ペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等の炭素数 <math>2\sim7$ の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシカルボニル基をいう。

アリール基とは、フェニル基、ナフチル基等の芳香族炭化水素基をいい、シクロアルキル基とは3~7員環の環状アルキル基をいう。

ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子をいい、低級 アルキルスルホニル基とは、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基等の炭素 数1~6の直鎖状又は枝分かれ状のアルキルスルホニル基をいう。

低級アルキレン基とはメチレン基、エチレン基、トリメチレン基、プロピレン 基等の炭素数1~6の直鎖状又は枝分かれ状のアルキレン基をいう。

ベンゼン環と縮合している環内に1個又は2個の窒素原子を有する6員芳香族 異項環基とは、5ーキノリル基、6ーキノリル基、7ーキノリル基、8ーキノリ ル基、5ーイソキノリル基、6ーイソキノリル基、7ーイソキノリル基、8ーイ ソキノリル基、5ーフタラジニル基、6ーフタラジニル基、5ーキノキサリニル 基、6ーキノキサリニル基、5ーキナゾリニル基、6ーキナゾリニル基、7ーキ ナゾリニル基、8ーキナゾリニル基、5ーシンノリニル基、6ーシンノリニル基、7ーシンノリニル基、8ーシンノリニル基等の二環性芳香族異項環基をいう。

20 本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、例えば、一般式

25 〔式中のR³は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル 低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有して いてもよい低級アルコキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有してい てもよい低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基として保護基を有していても よい水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ低級アルコキシ基、

γ.

5

15

20

アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルケニル基、低級アルコキシカルボニル低級アルケニル基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルキルスルホニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式

(式中のAおよびベンゼン環と縮合している環2は前記と同じ意味をもつ)で表 10 される基又は一般式

(式中のB¹ は水素原子、アミノ基の保護基、低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基又は置換基として水酸基又は低級アルキル基を有していてもよいアリール低級アルキル基であり、AおよびDは前記と同じ意味をもつ)で表される基であり、R¹ は水素原子、低級アルキル基、水酸基が保護されたヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ基又はハロゲン原子であり、R⁵ は低級アルキル基又は一般式

(式中のPおよびnは前記と同じ意味をもつ)で表される基であり、Yは前記と 同じ意味をもつ)で表される3-シアノアニリン誘導体を、一般式

$$HN$$
 NH_2
 R^7
 $CONH$
 $Y-R^5$
(Ia)

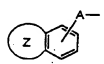
10

15

20

25

〔式中のR⁶ は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルヤニル基、置換基として水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基として水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシカルボニル低級アルケニル基、カルボキシ低級アルコキシカルボニル低級アルケニル基、カルバモイル低級アルコキシ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルキルスルホニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式



(式中のAおよびベンゼン環と縮合している環 Z は前記と同じ意味をもつ)で表される基又は一般式

(式中のA、BおよびDは前記と同じ意味をもつ)で表される基であり、R¹ は 水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール 基を有していてもよい低級アルコキシ基又はハロゲン原子であり、R¹ および Y は前記と同じ意味をもつ〕で表される3-アミジノアニリン誘導体に変換した後、必要に応じ、アミノ基の保護基を除去し、所望により、一般式

(式中の U は低級アルコキシ基であり、W は前記と同じ意味をもつ)で表されるアルキルイミノエーテルと反応させ、一般式

$$HN$$
 NH_2
 R^7
 $CONH$
 $Y-R^2$
 (Ib)

5 (式中のR²、R⁶、R⁷及びYは前記と同じ意味をもつ)で表される化合物を 得た後、所望により、常法に従い、適宜水素化分解による脱ベンジル化、二重結 合の還元、エステル加水分解、エステル化等を行うことにより製造することがで きる。

水酸基、アミノ基、カルボキシル基等の官能基を有する化合物は、必要に応じ、適当な保護基を導入した後反応を行うことができ、このような保護基は当該官能基を保護するために通常用いられるものであれば特に制限はなく、例えば、tertーブトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基等のカルバメート系保護基、ベンジル基、メチル基、tertーブチル基等のアルキル系保護基、トリメチルシリル基、tertーブチルジメチルシリル基等のシリル系保護基、メトキシメチル基、テトラヒドロピラニル基等のアセタール系保護基、アセチル基、ベンゾイル基、トリフルオロアセチル基等のアシル系保護基を挙げることができる。

前記製造方法において、前記一般式(II)の3-シアノアニリン誘導体から前記一般式(Ia)のアミジノ誘導体への反応は下記化学式の通りである。

NC
$$\stackrel{\text{H}^4}{\stackrel{\text{NC}}{\mapsto}}$$
 CONH $\stackrel{\text{Y-R}^5}{\stackrel{\text{NH}_2}{\mapsto}}$ HN $\stackrel{\text{NH}_2}{\stackrel{\text{N}^6}{\mapsto}}$ CONH $\stackrel{\text{Y-R}^5}{\mapsto}$ (Ia)

(式中のR³、R⁴、R⁵、R⁶、R⁷ 及びYは前記と同じ意味をもつ) 方法 1

前記一般式(II)の3-シアノアニリン誘導体を塩化水素、臭化水素等のハロゲン化水素の存在下、メタノール、エタノール等のアルコールと通常-20 で乃至室温で反応させ、得られたイミデート体をアンモニアまたは炭酸アンモニウム、塩化アンモニウム、酢酸アンモニウム等のアンモニウム塩と反応させることにより前記一般式(Ia)の3-アミジノアニリン誘導体が得られる。用いられ

20

25

10

15

る溶媒としては、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、塩化メチレン 等を挙げることができる。

方法2

5

10

15

20

25

前記一般式(II)の3-シアノアニリン誘導体をトリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基の存在下、硫化水素と通常-20℃乃至室温で反応させ、得られたチオアミド体をヨウ化メチル、ヨウ化エチル等の低級アルキルハライドと反応させ、チオイミデート体とした後、アンモニア又は炭酸アンモニウム、塩化アンモニウム、酢酸アンモニウム等のアンモニウム塩と反応させることにより前記一般式(Ia)の3-アミジノアニリン誘導体が得られる。用いられる溶媒としては、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、塩化メチレン等を挙げることができる。

上記反応において、アミノ基の保護基が脱離しない場合、常法に従い処理する ことにより容易に脱離させることができる。

前記一般式(II)の3-シアノアニリン誘導体を前記一般式(Ia)の3-アミジノアニリン誘導体に変換する際、カルボキシル基は使用するアルコールによりエステル化を受け、また、低級アルコキシカルボニル基は使用するアルコールとエステル交換を起こす場合がある。

イミデート体またはチオイミデート体をアンモニアで処理した場合、アミジノ 化に加え、低級アルコキシカルボニル基がカルバモイル基に変換されることがあ る。

前記製造方法において、環状アミン(Ia') と前記一般式(III)のアルキルイミノエーテルの反応は下記化学式の通りである。

(式中のR¹、R⁷、Y、W及びnは前記と同じ意味をもつ)

前記一般式(Ia')の化合物をトリエチルアミン、N-メチルモルホリン等

5

10

15

の塩基の存在下、前記一般式(III)のアルキルイミノエーテルと通常-20 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 1 $^{\circ}$ 1 $^{\circ}$ 2 $^{\circ}$ 3 $^{\circ}$ 4 $^{\circ}$ 6 $^{\circ}$ 7 $^{\circ}$ 9 $^$

例えば、水素化分解による脱ベンジル化および二重結合の還元は、パラジウム - 炭素等のパラジウム系触媒を用いて、アルコール、水等のプロトン性溶媒、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等の非プロトン性溶媒またはそれらの混合溶媒中で、必要に応じて適宜塩酸等の酸触媒を加え、通常 0 ℃~ 5 0 ℃で水素雰囲気下常圧にて行うことができる。

例えば、エステル加水分解は、塩酸、硫酸、p-トルエンスルホン酸等の酸の存在下、含水溶媒中にて、通常0℃~50℃で対応するエステル誘導体を処理することにより行われるか、アルカンイミドイル基が存在しない場合は水酸化ナトリウム等を用いてアルカリ加水分解により実施することができる。また、エステル化又はエステル交換は、塩化水素、硫酸、p-トルエンスルホン酸等の酸の存在下、対応するカルボン酸誘導体又はエステル誘導体を所望のアルコールと反応させることにより行うことができる。

前記製造方法において出発原料として用いられる前記一般式(II)で表されるニトリル誘導体は、例えば、以下の工程A~Bにより製造することができる。

(式中のR³、R¹、R⁵ およびYは前記と同じ意味をもつ)

25 工程A

前記一般式(IV)のカルボン酸誘導体を前記一般式(V)のアニリン誘導体 とジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチルー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、シアノリン酸ジエチル等の縮合剤を用い、必要に応じ、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール等の活性エステル化試薬の存在下、アセ トニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド等の非プロトン性溶媒中で、通常0 ℃〜室温で縮合させ、所望により、保護基を除去することにより前記一般式(I I)の3-シアノアニリン誘導体を得ることができる。

工程B

(式中のR[®] は低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル低級アルキル基、とドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルヤニル基、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、低級アルコキシ低級アルケニル基、とドロキシ低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、 は級アルコキシ基、 アリール低級アルコキシ基、 カルボキシ低級アルコキシ基、 低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、 カルボキシ低級アルコキシ カルボニル低級アルコキシカルボニル低級アルコキシカルボニル低級アルコキシカルボニル低級アルコキシカルボニル基、 カルボキシ基、 低級アルコキシカルボニル基、 低級アルキルスルホニル基、 カルボキシ基、 低級アルコキシカルボニル基、 低級アルキルスルホニル基、 スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を 1 個乃至 3 個有していてもよいアリール低級アルキル基、 一般式

20

5

10

15

(式中のAおよびベンゼン環と縮合している環2は前記と同じ意味をもつ)で表 される基又は一般式

25

(式中のA、B¹ およびDは前記と同じ意味をもつ)で表される基であり、Xは ハロゲン原子であり、R⁴ 、R⁵ およびYは前記と同じ意味をもつ〕

工程B

前記一般式(II)および(IIb)の3-シアノアニリン誘導体を製造する上記製法においては、常法に従い、適宜脱保護化(水素化分解による脱ベンジル化を含む)、二重結合の還元、N、OまたはC-アルキル化等の反応を適宜組み合わせて行うことができる。

前記工程Aにおいて用いられる前記一般式(IV)のカルボン酸誘導体は、例えば、以下の工程により製造することができる。

15

10

5

20

25

工程D

(式中のR はシアノ基またはカルバモイル基であり、R は低級アルキル基またはベンジル基であり、R 、R 、R およびXは前記と同じ意味をもつ) 工程C

前記一般式 (VIII) のアニリン誘導体をトリフルオロ酢酸無水物を用いて、 トリエチルアミン、ピリジン等の有機塩基の存在下、塩化メチレン等の不活性溶 媒中、それらの混合溶媒中または無溶媒で通常 0 ℃~室温で反応を行う。

前記一般式 (IX) のアミド誘導体を前記一般式 (X) のプロモ酢酸誘導体を

用いて、水素化ナトリウム、カリウム t e r t ープトキシド等の塩基の存在下、 N, N – ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン等の極性溶媒又はそれらの 混合溶媒中で、通常室温~100℃で反応を行う。

工程E

5

15

前記一般式 (VII) のアニリン誘導体を前記一般式 (X) のブロモ酢酸誘導体を用いて、炭酸カリウム等の塩基の存在下、必要に応じて、ヨウ化ナトリウム等の活性化剤を加え、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の溶媒中又はそれらの混合溶媒中で、通常室温~100℃で反応を行う。

工程F

10 前記一般式(IX)のアミド誘導体を前記一般式(VI)のハロゲン化物を用いて、水酸化カリウム等の塩基の存在下、アセトン等の極性溶媒又はそれらの混合溶媒中で、通常室温~80℃で反応を行う。

工程G

前記一般式 (XII) のグリシンエステル誘導体を前記一般式 (VI) のハロゲン化物を用いて、N-エチルジイソプロピルアミン、トリエチルアミン等の有機塩基の存在下、エタノール、2-ブタノール等のアルコールやN, N-ジメチルホルムアミド等の極性溶媒又はそれらの混合溶媒中で、通常室温~100℃で反応を行うか、水素化ナトリウム等の無機塩基の存在下、N, N-ジメチルホルムアミド等の非プロトン性極性溶媒中で、通常0℃~100℃で反応を行う。

20 工程H

前記一般式(XI)の化合物を前記一般式(X)のブロモ酢酸誘導体を用いて、 炭酸カリウム等の塩基の存在下、ジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホル ムアミド等の極性溶媒又はそれらの混合溶媒中で、通常室温~100℃で反応を 行う。

25 工程 [

前記一般式(XII)または(XIII)のグリシンエステル誘導体をアルコール、水または含水アルコール中で、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アルカリ等を用いて、通常 0 \mathbb{C} \mathbb{C}

工程」

10

15

20

25

前記一般式 (XII) または (XIII) のグリシンベンジルエステル誘導体をパラジウムー炭素粉末等のパラジウム系触媒の存在下、アルコール、水等のプロトン性溶媒、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等の非プロトン性溶媒またはそれらの混合溶媒中で、必要に応じて、適宜希塩酸等の酸触媒を加え、通常室温~50℃で水素雰囲気下常圧にて反応を行う。

前記製造方法により得られる本発明の化合物は、慣用の分離手段である分別結晶法、沈澱法、カラムクロマトグラフィーを用いた精製方法、溶媒抽出法等により容易に単離精製することができる。

本発明の前記一般式(I)で表される3-アミジノアニリン誘導体は、常法に従い、その薬理学的に許容される塩にすることができる。このような塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩等の無機塩基との塩、モルホリン、ピペリジン、リジン等の有機アミンとの塩を挙げることができる。

また、本発明の前記一般式(I)で表される化合物には、水和物やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物のうち、不飽和結合を有する化合物には、2つの幾何異性体が存在するが、本発明においてはシス体の化合物またはトランス体の化合物のいずれの化合物を使用してもよい。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物のうち、不斉炭素を有する化合物にはR配置の化合物とS配置の化合物の2種類の光学異性体が存在するが、本発明においてはいずれの光学異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物であっても構わない。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物のうち、互変異性体が存在する化合物においては、それらの互変異性体のいずれを使用してもよく、それらの混合物であっても構わない。

10

15

20

25

本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、強力な活性化血液凝固第X因子阻害活性および抗凝固作用を有する化合物である。また、本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、トロンビン阻害活性が極めて弱く、選択性の高い活性化血液凝固第X因子阻害剤である。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物は選択的な活性化血液凝固第X因子阻害剤であり、脳梗塞、脳血栓、脳塞栓、一過性脳虚血発作(TIA)、くも膜下出血、心筋梗塞、不安定狭心症、肺梗塞、肺塞栓、バージャー病、末梢動脈閉塞症、深部静脈血栓症、汎発性血管内凝固症候群、人工血管術後および人工弁置換術後の血栓形成、経皮的経管式冠動脈形成術(PTCA)または経皮的経管式冠動脈再開通療法(PTCR)等の血管再建術後の再狭窄および再閉塞、血液体外循環時の血栓形成等の予防または治療剤として、血管カテーテル挿入時の血液凝固の防止剤として、またインフルエンザウイルスの増殖阻害活性に基づくインフルエンザウイルスの感染予防または治療剤等として非常に有用な化合物である。

本発明の前記一般式 (I) で表される化合物は、安全性の高い化合物であり、例えば、ラットを用いた急性毒性試験において、2-[N-(3-T)]フェニル) -N-(3-D)ルボキシメチルオキシベンジル) アミノ[N-(4-[1-(1-(1-(1-1))])] ピペリジン[N-(1-(1-1))] アセトアミド二塩酸塩は[N-(1-(1-1))] の静脈内投与でも死亡例は観察されなかった。

本発明の前記一般式(I)で表される3-アミジノアニリン誘導体及びそれらの薬理学的に許容される塩を実際の治療に用いる場合、適当な医薬品組成物、例えば、錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、注射剤、液剤、貼付剤、軟膏剤、坐剤などとして経口的あるいは非経口的に投与される。これらの医薬品組成物は一般の調剤において行われる製剤学的方法により、通常用いられている製剤用の担体や賦形剤、その他の添加剤を用いることにより調製することができる。

その投与量は対象となる患者の性別、年齢、体重、症状の度合いなどによって 適宜決定されるが、経口投与の場合、概ね成人1日当たり1~500mg、非 経口投与の場合、概ね成人1日当たり0.01~500mgの範囲内で、一回ま たは数回に分けて投与される。

〔産業上の利用可能性〕

本発明の化合物は、強力かつ選択的な活性化血液凝固第X因子阻害活性を有しており、血栓・塞栓性疾患の予防または治療に非常に好適である。

5

15

[発明を実施するための最良の形態]

本発明の内容を以下の参考例、実施例及び試験例でさらに詳しく説明するが、 本発明はその内容に限定されるものではない。

10 参考例 1

1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシピペリジン

4-ヒドロキシピペリジン10.0gを2N-水酸化ナトリウム水溶液 100m1に溶解し、二炭酸ジーtert-ブチル27.3m1を加えて6時間撹拌した。反応混合物に水を加えて、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を10%くえん酸水溶液、飽和食塩水溶液で順次洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、1-tert-ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシピペリジン19.1gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm: 1.35-1.70 (12H, m), 1.80-1.90 (2H, m), 2.95-3.10 (2H, m), 3.75-3.95

20 (3H, m)

参考例 2

4-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イルオキシ) ニトロベンゼン

25 水素化ナトリウム (60%油性) 4.5gを乾燥ヘキサンを用いて懸濁し、上澄みを除いた後、氷冷下ジメチルスルホキシド 500mlに溶解した 1 - t e r t - ブトキシカルボニル-4-ヒドロキシピペリジン 31.14gを加えてアルゴン雰囲気下室温にて30分間撹拌した。反応混合物に 4 - クロロニトロベンゼン 24.41gを数回に分割して加え、60℃で 4 時間撹拌した。反応混合物に水を加え、折出物をろ

取した後、ヘキサン及びジエチルエーテルで洗浄し、4-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジンー4-(1-tert-ブト)ニトロベンゼン 30.70gを得た。 $^{1}H-NMR(CDC1)$ δ ppm:

1.46 (9H, s), 1.72-1.86 (2H, m), 1.90-2.03 (2H, m), 3.32-3.45 (2H, m),

3. 63-3. 76 (2H, m), 4. 55-4. 65 (1H, m), 6. 90-7. 00 (2H, m), 8. 13-8. 24 (2H, m)

参考例3

5

10

15

25

4-(1-tert-プトキシカルボニルピペリジン<math>-4-(1-tert-プトキシカルボニルピペリジン-4-(1-tert))アニリン

 $4-(1-\text{tert-Th+}\nu)$ ルボニルピペリジン- $4-\text{Th+}\nu$)ニトュロベンゼン 11.87gをエタノール 150m1及びテトラヒドロフラン 150m1の混合溶液 媒に溶解し、10%パラジウム炭素 780mgを加えて室温にて水素雰囲気下常圧で5時間撹拌した。不溶物をろ去した後、ろ液を減圧下濃縮し、 $4-(1-\text{tert-Th+}\nu)$ アニリン9.75gを得た。 $-\text{Th+}\nu$ カルボニルピペリジン- $4-\text{Th+}\nu$ アニリン9.75gを得た。 $-\text{Th+}\nu$ アニリン9.75gを得た。

1. 46 (9H, s), 1. 60-1. 77 (2H, m), 1. 80-1. 95 (2H, m), 3. 20-3. 80 (6H, m), 4. 21-4. 30 (1H, m), 6. 58-6. 67 (2H, m), 6. 72-6. 80 (2H, m)

20 参考例 4

4-フェニルピペリジン塩酸塩

1, 2, 5, 6-テトラヒドロー4-フェニルピリジン塩酸塩 125gと10%パラジウム炭素12.0gをメタノール1Lに懸濁し、室温にて水素雰囲気下常圧で5時間撹拌した。不溶物をセライトでろ去し、ろ液を減圧下濃縮した後、得られた残渣を酢酸エチルと少量のエタノールに懸濁し、不溶物をろ取し、4-フェニルピペリジン塩酸塩60.3gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 1.79-2.01 (4H, m), 2.73-3.08 (3H, m), 3.20-3.45 (2H, m), 7.10-7.40 (5H, m), 9.18 (2H, br-s)

参考例 5

5

10

20

4-フェニル-1-トリフルオロアセチルピペリジン

4-フェニルピペリジン塩酸塩10.0gとトリエチルアミン25m1を塩化メチレン50m1に加え、氷冷下トリフルオロ酢酸無水物 8.5m1を滴下した。室温で2時間反応させた後、反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をジエチルエーテルに懸濁した。不溶物をセライトでろ去し、ろ液を水、希塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水溶液で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮し、4-フェニル-1-トリフルオロアセチルピペリジン 12.45gを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 63-1. 80 (2H, m), 1. 90-2. 07 (2H, m), 2. 74-2. 93 (2H, m), 3. 17-3. 32 (1H, m), 4. 06-4. 21 (1H, m), 4. 62-4. 78 (1H, m), 7. 11-7. 40 (5H, m)

15 参考例 6

4-(4-二トロフェニル)-1-トリフルオロアセチルピペリジン

4-フェニルー1-トリフルオロアセチルピペリジン 123.7gをトリフルオロ酢酸 600mlに溶解し、氷冷下硝酸ナトリウム82.0gを加えた。そのまま室温で14時間反応させ、不溶物をセライトでろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣に酢酸エチルを加え、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、ジエチルエーテルを加えて懸濁させた後、不溶物をろ取し、4-(4-ニトロフェニル)-1-トリフルオロアセチルピペリジン90.4gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

25 1.66-1.82 (2H, m), 1.95-2.10 (2H, m), 2.81-3.04 (2H, m), 3.20-3.34 (1H, m), 4.12-4.25 (1H, m), 4.68-4.80 (1H, m), 7.38 (2H, d, J=8.7Hz), 8.20 (2H, d, J=8.7Hz)

参考例 7

4-(4-アミノフェニル)-1-トリフルオロアセチルピペリジン

10 1 H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 50-1. 75 (2H, m), 1. 87-2. 00 (2H, m), 2. 62-2. 76 (1H, m), 2. 77-2. 91 (1H, m), 3. 15-3. 28 (1H, m), 3. 61 (2H, br-s), 4. 05-4. 18 (1H, m), 4. 61-4. 74 (1H, m), 6. 65 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 98(2H, d, J=8. 4Hz)

15 参考例 8

20

5

3-スルホ安息香酸エチル

3-スルホ安息香酸モノナトリウム塩40.0gをエタノール 400m1に懸濁し、飽和塩化水素-エタノール溶液40m1を加え18時間加熱還流した。反応混合物をろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣に塩化メチレンを加え、不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮し、3-スルホ安息香酸エチル40.9gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 33 (3H, t, J=7. 1Hz), 4. 32 (2H, q, J=7. 1Hz), 7. 43-7. 55 (1H, m), 7. 60-8. 25 (4H, m)

25 参考例 9

3-エトキシカルボニルベンゼンスルホニルクロリド

3-スルホ安息香酸エチル40.9gを塩化チオニル 200mlに溶解し、ピリジン 1.0ml、N, N-ジメチルホルムアミド 0.2mlを加え9時間加熱還流した。反応 混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣にジエチルエーテルを加え、水、飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、3-エトキシカルボニルベンゼンスルホニルクロリド42,7gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

5 1. 44 (3H, t, J=7.1Hz), 4. 46 (2H, q, J=7.1Hz), 7. 69-7. 79 (1H, m), 8. 18-8. 28 (1H, m), 8. 38-8. 48 (1H, m), 8. 66-8. 75 (1H, m)

参考例 1 0

3-スルファモイル安息香酸エチル

10 3-エトキシカルボニルベンゼンスルホニルクロリド10.0gをジエチルエーテル20m1に溶解し、氷冷下28%アンモニア水50m1に加え、室温で30分間撹拌した。 析出物をろ取した後、ジエチルエーテルで洗浄し、3-スルファモイル安息香酸エチル7.87gを得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm$:

15 1.34 (3H, t, J=7.1Hz), 4.37 (2H, q, J=7.1Hz), 7.39 (2H, br), 7.79-7.89 (1H, m), 8.03-8:12 (1H, m), 8.13-8.20 (1H, m), 8:36-8.42 (1H, m)

参考例11

3-エトキシカルボニルベンゼンスルフィン酸

亜鉛粉末 4.0gを70℃の熱水30m1に懸濁し、3-エトキシカルボニルベンゼンスルホニルクロリド 6.5gを滴下した。発熱がおさまった後、さらに室温で30分間撹拌した。反応混合物に2N-水酸化ナトリウム水溶液15m1を加え、次いで炭酸ナトリウムを加え充分アルカリ性とし、セライトでろ過した。ろ液を濃塩酸を用いて酸性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、3-エトキシカルボニルベンゼンスルフィン酸 4.9gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 41 (3H, t, J=7.1Hz), 4. 41 (2H, q, J=7.1Hz), 7. 55-7.66 (1H, m), 7. 76 (2H, br-s), 7. 87-7.96 (1H, m), 8. 17-8.25 (1H, m), 8. 31-8.38 (1H, m)

参考例 1 2

5

3-メタンスルホニル安息香酸エチル

3-エトキシカルボニルベンゼンスルフィン酸1.06gをエタノール5mlに溶解し、氷冷下5N-水酸化ナトリウム水溶液1.01ml、よう化メチル0.62mlを順次加え、室温で5時間撹拌した。反応混合物に水を加えて、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、3-メタンスルホニル安息香酸エチル522mgを得た。

10 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 43 (3H, t, J=7.1Hz), 3. 10 (3H, s), 4. 44 (2H, q, J=7.1Hz), 7.64-7.73 (1H, m), 8. 10-8. 20 (1H, m), 8. 30-8. 38 (1H, m), 8. 56-8. 64 (1H, m)

参考例 1 3

15 3-メタンスルホニルベンジルアルコール

3-メタンスルホニル安息香酸エチル 420mgをテトラヒドロフラン4mlに溶解し、水素化ほう素リチウム 120mgを加え、アルゴン雰囲気下20時間加熱還流した。 反応混合物に水を加えて、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、3-メタンスルホニルベンジルアルコール 283mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1.91 (1H, t, J=5.8Hz), 3.07 (3H, s), 4.82 (2H, d, J=5.8Hz), 7.57 (1H, t, J=7.7Hz), 7.67 (1H, d, J=7.7Hz), 7.87 (1H, d, J=7.7Hz), 7.97 (1H, s)

25 参考例 1 4

20

参考例13と同様の方法により以下の化合物を合成した。

3-スルファモイルベンジルアルコール

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{\bullet}) \delta ppm$:

4. 57 (2H, s), 5. 30-5. 60 (1H, br), 7. 25-7. 40 (2H, m), 7. 45-7. 55 (2H, m), 7. 64-7. 75 (1H, m), 7. 77-7. 85 (1H, m)

参考例 1 5

5 2-(3-ホルミルフェニルオキシ)酢酸メチル

3-ヒドロキシベンズアルデヒド10.0gをジメチルスルホキシド50m1に溶解し、炭酸カリウム13.0gを加えた後、ブロモ酢酸メチル8.14m1を滴下し室温で4時間 撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、2-(3-ホルミルフェニルオキシ)酢酸メチル16.3gを得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

3.82 (3H, s), 4.71 (2H, s), 7.20-7.41 (1H, m), 7.35-7.41 (1H, m), 7.44-7.56 (2H, m), 9.97 (1H, s)

15

10

参考例16

参考例15と同様の方法により以下の化合物を合成した。

<u>3-メトキシメチルオキシベンズアルデヒド</u>

20 ¹ H - NMR (CDC1₃) δ ppm: 3.49 (3H, s), 5.23 (2H, s), 7.26-7.34 (1H, m), 7.42-7.58 (3H, m), 9.98 (1H, s)

4-ベンジルオキシ-3-ニトロベンゾニトリル

参考例17

20

25

- 4 - t e r t - プチルジメチルシリルオキシベンズアルデヒド

4-ヒドロキシベンズアルデヒド 2.0gをN, N-ジメチルホルムアミド20ml に溶解し、tertーブチルジメチルシリルクロライド2.71gおよびイミダゾール1.23gを加え、アルゴン雰囲気下室温で3時間反応させた。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を1N-水酸化ナトリウム水溶液、水及び飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製し、4-tert-ブチルジメチルシリルオキシベンズアルデヒド3.35gを得た。

10 'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:
0.25 (6H, s), 1.00 (9H, s), 6.95 (2H, d, J=8.6Hz), 7.79(2H, d, J=8.6Hz),
9.89 (1H, s)

参考例 1 8

15 2-(3-ヒドロキシメチルフェニルオキシ) 酢酸メチル

2-(3-ホルミルフェニルオキシ) 酢酸メチル10.0gをテトラヒドロフラン 50mlに溶解し、氷冷下水素化ほう素ナトリウム1.01gを加えた後、メタノール10 mlを滴下し、アルゴン雰囲気下室温で2時間撹拌した。反応混合物に水および2 N-塩酸30mlを加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製し、2-(3-ヒドロキシメチルフェニルオキシ)酢酸メチル4.37gを得た。 'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.69 (1H, t, J=6.1Hz), 3.81 (3H, s), 4.61-4.72 (4H, m), 6.83 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 6.92-7.03 (2H, m), 7.23-7.32 (1H, m)

参考例19

参考例18と同様の方法により以下の化合物を合成した。

<u>4 - t e r t - プチルジメチルシリルオキシベンジルアルコール</u>

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

- 0. 19 (6H, s), 0. 98 (9H, s), 1. 54 (1H, t, J=5.8Hz), 4. 61(2H, d, J=5.8Hz),
- 6. 83 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 23 (2H, d, J=8.4Hz)

5

3-メトキシメチルオキシベンジルアルコール

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

- 1.67-1.80 (1H, m), 3.48 (3H, s), 4.67 (2H, d, J=6.0Hz), 5.18 (2H, s),
- 6. 93-7. 10 (3H, m), 7. 23-7. 32 (1H, m)

10

15

20

参考例 2 0

<u>3-ベンジルオキシベンジルアルコール</u>

3 - ヒドロキシベンズアルデヒド25.0g及び炭酸カリウム28.3gをアセトニトリル 150m1に加え、更にベンジルブロマイド26.8m1を滴下し、60℃で4時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸性とし、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をヘキサンで洗浄した後、メタノール 150m1に溶解した。得られた溶液に氷冷下水素化ほう素ナトリウム 3.3gを数回に分割して加え、アルゴン雰囲気下室温で10分間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸性とし、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、3 - ベンジルオキシベンジルアルコール32.0gを得た。 1H-NMR (CDC13) δ ppm:

4.67 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.87-7.05 (3H, m), 7.26-7.45 (6H, m)

25

参考例21

2-(3-プロモメチルフェニルオキシ) 酢酸メチル

2-(3-ヒドロキシメチルフェニルオキシ) 酢酸メチル4.20g及びトリフェニルホスフィン6.18gを塩化メチレン30m1に溶解し、氷冷下四臭化炭素7.81gを

数回に分割して加えた。アルゴン雰囲気下室温にて15分間反応させた後、反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーへキサン)で精製し、2-(3-7ロモメチルフェニルオキシ)酢酸メチル 5.5gを得た。

5 ${}^{1}H-NMR (CDCl_3) \delta ppm:$

3.81 (3H, s), 4.45 (2H, s), 4.65 (2H, s), 6.81-6.88 (1H, m), 6.93-6.98 (1H, m), 7.00-7.06 (1H, m), 7.23-7.30 (1H, m)

参考例 2 2

10 参考例21と同様の方法により以下の化合物を合成した。

3-メトキシメチルオキシベンジルブロマイド

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

3.48 (3H, s), 4.47 (2H, s), 5.18 (2H, s), 6.95-7.10 (3H, m), 7.20-7.30

15 (1H, m)

4-tert-プチルジメチルシリルオキシベンジルプロマイド

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

0.20 (6H, s), 0.98 (9H, s), 4.49 (2H, s), 6.79 (2H, d, J=8.5Hz), 7.23-

20 7.30 (2H, m)

3-スルファモイルベンジルブロマイド

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

4.51 (2H, s), 4.79 (2H, br-s), 7.52 (1H, t, J=7.8Hz), 7.58-7.66 (1H, m),

25 7.83-7.90 (1H, m), 7.96 (1H, t, J=1.8Hz)

3-メタンスルホニルベンジルプロマイド

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

3.07 (3H, s), 4.53 (2H, s), 7.57 (1H, t, J=7.8Hz), 7.66-7.72 (1H, m),

7.85-7.92 (1H, m), 7.95-8.01 (1H, m)

3-ベンジルオキシベンジルブロマイド

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

5 4. 45 (2H, s), 5. 05 (2H, s), 6. 89 (1H, dd, J=8. 3Hz, 2. 5Hz), 6. 95-7. 04 (2H, m), 7. 20-7. 47 (6H, m)

参考例 2 3

4-ベンジルオキシー1-プロモー2-プテン

- 10 4 ベンジルオキシー 2 プテンー 1 オール 950mg及び四臭化炭素2.12 g を 塩化メチレン80mlに溶解し、トリフェニルホスフィン1.68 g を数回に分割して加 え、アルゴン雰囲気下室温で 1 時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得ら れた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキ サン)で精製し、4 - ベンジルオキシー 1 - プロモー 2 - プテン 980mgを得た。
- 1 H-NMR (CDC 1 s) δ ppm:
 - 3. 99 (2H, d, J=8. 3Hz), 4. 15 (2H, dd, J=6. 3Hz, 1. 5Hz), 4. 54 (2H, s),
 - 5. 70-5. 82 (1H, m), 5. 85-5. 96 (1H, m), 7. 20-7. 40 (5H, m)

参考例 2 4

25

20 酢酸 4 - シアノ - 2 - ニトロベンジル

酢酸 4-シアノベンジル 5.0 g をアセトニトリル 100m1に溶解し、アルゴン雰囲気中で氷冷下、テトラフルオロほう酸ニトロニウム(85%) 3.1 g のアセトニトリル30m1溶液を滴下し、室温で 3 時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をジエチルエーテルと少量の塩化メチレンに懸濁し、不溶物をろ取した後、残渣をジイソプロピルエーテルで洗浄し、酢酸 4-シアノ-2-ニトロベンジル0.95 g を得た。 1 H- NMR(CDC1。) δ p p m:

2. 21 (3H, s), 5. 57 (2H, s), 7. 79 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 94(1H, dd, J=8. 1Hz)

·. .

1. 7Hz), 8. 42 (1H, d, J=1. 7Hz)

参考例 2 5

4-ヒドロキシメチル-3-ニトロベンゾニトリル

5 酢酸 4 - シアノ-2 - ニトロベンジル 2.0gをエタノール20m1に懸濁し、2 N - 水酸化ナトリウム水溶液 4.8m1を滴下した。室温で50分間反応させた後、反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノールージエチルエーテルー塩化メチレン)で精製し、4 - ヒドロキシメチルー3 - ニトロベンゾニトリル 342mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

2. 20-2. 48 (1H, br), 5. 14 (2H, s), 7. 97 (1H, dd, J=8. 1Hz, 1. 6Hz), 8. 07 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 42 (1H, d, J=1. 6Hz)

15

参考例 2 6

4-tert-ブチルジメチルシリルオキシメチル-3-ニトロベンゾニトリル 4-ヒドロキシメチル-3-ニトロベンゾニトリル 320mgをN, N-ジメチル ホルムアミド3mlに溶解し、tert-ブチルジメチルシリルクロライド 300mg 及びイミダゾール 150mgを加え、アルゴン雰囲気下室温で40分間反応させた。反応混合物に水を加え、析出物をろ取し、水洗した。残渣をジエチルエーテルに溶解し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、4-tert-ブチルジメチルシリルオキシメチル-3-ニトロベンゾニトリル 512mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

25 0.16 (6H, s), 0.97 (9H, s), 5.15 (2H, s), 7.95 (1H, dd, J=8.2Hz, 1.6Hz), 8.12 (1H, d, J=8.2Hz), 8.41 (1H, d, J=1.6Hz)

参考例 2 7

3-アミノ-4-tert-ブチルジメチルシリルオキシメチルベンゾニトリル

10

15

4-tertーブチルジメチルシリルオキシメチルー3-ニトロベンゾニトリル 500mgをエタノールに懸濁し、塩化第一すず・二水和物 770mgを加えた。氷冷下水素化ほう素ナトリウム 130mgを数回に分割して加え、アルゴン雰囲気下室温で2時間反応させた。反応混合物に水を加え、不溶物をろ取した。残渣をジエチルエーテルに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水溶液で順次洗浄した後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を酢酸4mlに溶解し、亜鉛末 910mgを加え、室温で18時間反応させた。反応混合物に水を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液でアルカリ性とし、析出物をろ取した。残渣を酢酸エチルに溶解し、水、飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和食塩水溶液で順次洗浄し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、3-アミノー4-tertーブチルジメチルシリルオキシメチルベンゾニトリル 377mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

0.08 (6H, s), 0.90 (9H, s), 4.34-4.46 (2H, br), 4.68 (2H, s), 6.89 (1H, d, J=1.4Hz), 6.97 (1H, dd, J=7.6Hz. 1.5Hz), 7.11 (1H, d, J=7.6Hz)

参考例 2 8

<u>2-(2-tert-ブチルジメチルシリルオキシメチル-5-シアノフェニル</u>アミノ) 酢酸

20 3-アミノー4-tert-ブチルジメチルシリルオキシメチルベンゾニトリル 300mgをジメチルスルホキシド3mlに溶解し、炭酸カリウム 320mg、よう化ナトリウム 210mg及びブロモ酢酸エチル0.19mlを加え、80℃で7時間反応させた。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を水及び飽和食塩水溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた 25 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製した。得られたエステルをエタノール4mlに溶解し、2N-水酸化ナトリウム水溶液0.46mlを加え、室温で2時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に水を加え、ジエチルエーテルで洗浄した。水層を希塩酸で酸性とした後、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を水及び飽和食塩水溶液で洗浄し、無水

硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、2-(2-tert-プチルジメチルシリルオキシメチル-5-シアノフェニルアミノ) 酢酸 241 mgを得た。 $^{1}H-NMR(CDC1_3)$ δ ppm:

0.87 (6H, s), 0.90 (9H, s), 4.01 (2H, s), 4.72 (2H, s), 5.69-5.85 (1H, br), 6.71 (1H, d, J=1.5Hz), 7.01 (1H, dd, J=7.6Hz), 7.13 (1H, d, J=7.6Hz)

MS (FAB, m/z) : 321 (M+H)

参考例 2 9

5

10 4-クロロー3-ニトロベンズアミド

4-クロロ-3-二トロ安息香酸4.72g及び塩化チオニル5.12mlをトルエン3mlに加え、90℃で2時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮した後、残渣に氷冷下25%アンモニア水溶液15mlを加え、15分間撹拌した。析出物をろ取した後、水で洗浄し、4-クロロ-3-ニトロベンズアミド4.67g得た。

15 1 H - NMR (DMSO - d₆) δ ppm: 7.77 (1H, br-s), 7.90 (1H, d, J=8.5Hz), 8.16 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.1Hz), 8.30 (1H, br-s), 8.51 (1H, d, J=2.1Hz)

参考例 3 0

20 参考例29と同様の方法により以下の化合物を合成した。

4-フルオロー3-ニトロベンズアミド

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{\bullet}) \delta$ ppm:

7.65-7.85 (2H, m), 8.25-8.40 (2H, m), 8.60-8.70 (1H, m)

* 参考例 3 1

25

3-アミノー4-クロロベンズアミド

4-クロロ-3-二トロベンズアミド3.41g及び二酸化白金30mgを酢酸80mlに加え、室温にて水素雰囲気下常圧で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減

圧下濃縮した後、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、析出物をろ取し、 飽和食塩水で洗浄し、3-アミノ-4-クロロベンズアミド2.21gを得た。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm$:

5. 48 (2H, s), 7.00 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.1Hz), 7.15-7.32 (3H, m), 7.81

5 (1H, br-s)

参考例 3 2

4-メチル-3-トリフルオロアセチルアミノベンゾニトリル

3-アミノー4-メチルベンズアミド2.87gをピリジン15m1に溶解し、氷冷下 10 トリフルオロ酢酸無水物 8.1m1を滴下し、30分間撹拌した。反応混合物に希塩酸 を加え酸性とし、析出物をろ取した後、水で洗浄し、4-メチル-3-トリフル オロアセチルアミノベンゾニトリル2.90gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

2. 39 (3H, s), 7. 38 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 49 (1H, dd, J=7. 9Hz, 1. 6Hz), 7. 86

15 (1H, br-s), 8.18 (1H, d, J=1.6Hz)

参考例 3 3

参考例32と同様の方法により以下の化合物を合成した。

20 <u>4-クロロー3-トリフルオロ</u>アセチルアミノベンゾニトリル

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

7. 49 (1H, dd, J=8. 3Hz, 1. 9Hz), 7. 60 (1H, d, J=8. 3Hz), 8. 48 (1H, br-s),

8. 72 (1H, d, J=1. 9Hz)

25 参考例 3 4

3-トリフルオロアセチルアミノベンゾニトリル

3-アミノベンゾニトリル 1.0gをピリジン10m1に溶解し、氷冷下、トリフルオロ酢酸無水物2.13gを滴下し、室温で1時間反応させた。反応混合物を減圧下 濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、1N-塩酸及び飽和食塩水溶液で洗浄した。 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、3-トリフル オロアセチルアミノベンゾニトリル1.58gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

7. 50-7. 59 (2H, m), 7. 80 (1H, dt, J=6. 6Hz, 2. 5Hz), 7. 92-8. 15 (2H, m)

5

10

参考例 3 5

4-フルオロ-3-トリフルオロアセチルアミノベンゾニトリル

4-フルオロ-3-ニトロベンズアミド 640mg及び二酸化白金5mgを酢酸10ml に加え、室温にて水素雰囲気下常圧で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を 減圧下濃縮した後、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、不溶物をろ取し、飽和食塩水溶液で洗浄した。得られた残渣にピリジン5mlを加え、氷冷下小リフルオロ酢酸無水物を滴下し、30分間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸 性とし、析出物をろ取し、水で洗浄し、4-フルオロ-3-トリフルオロアセチルアミノベンゾニトリル 312mgを得た。

15 'H-NMR (CDC1,) δ ppm:
7.20-7.40 (1H, m), 7.50-7.60 (1H, m), 8.15 (1H, br-s), 8.70 (1H, dd, J=7.1Hz, 2.0Hz)

参考例 3 6

20 2-(5-シアノ-2-メチルフェニルアミノ) 酢酸

水素化ナトリウム (60%油性) 0.52gを乾燥へキサンに懸濁して上澄みを除き、アルゴン雰囲気中氷冷下4ーメチルー3ートリフルオロアセチルアミノベンゾニトリル1.97gのジメチルスルホキシド50m1溶液を加え、さらにブロモ酢酸エチル1.44m1を加え、60℃にて20時間撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣にメタノール20m1と1Nー水酸化ナトリウム水溶液30m1を加え、室温で6時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加えて酸性とし、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、2ー(5ーシアノー2ーメチル

フェニルアミノ) 酢酸0.93gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

2.16 (3H, s), 3.92 (2H, s), 6.71 (1H, d, J=1.5Hz), 6.94(1H, dd, J=7.5Hz,

1. 5Hz), 7. 16 (1H, d, J=7.5Hz)

5

参考例 3 7

参考例36と同様の方法により以下の化合物を合成した。

2-(5-シアノ-2-フルオロフェニルアミノ) 酢酸

10 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

3.94 (2H, d, J=6.3Hz), 6.15-6.30 (1H, m), 7.00-7.13 (2H, m), 7.25 (1H, dd, J=11.8Hz, 8.2Hz), 12.69 (1H, br-s)

2-(2-クロロー5-シアノフェニルアミノ) 酢酸

15 'H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 3.99 (2H, 'd, J=6.0Hz), 6.08 (1H, t, J=6.0 Hz), 6.95-7.08 (2H, m), 7.47

(1H, d, J=8.0Hz), 12.78 (1H, br-s)

参考例 3 8

20 3-メチルアミノベンゾニトリル

3-トリフルオロアセチルアミノベンゾニトリル 950mgをアセトン15mlに溶解し、よう化メチル2.67gを加え、加熱還流下水酸化カリウム粉末1.05gを加え、そのまま10分間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣にエタノール10mlと水5mlを加え、10分間加熱還流した。溶媒を減圧留去し、残渣に水を加え、

2.85 (3H, s), 3.75-4.27 (1H, br), 6.75-6.82 (2H, m), 6.96 (1H, dt, J=7.5Hz, 1.2Hz), 7.19-7.28 (1H, m)

参考例 3 9

5 '

10

2-(N-(3-)アノフェニル)-N-メチルアミノ)酢酸

3 - メチルアミノベンゾニトリル 545mgをジメチルスルホキシド15m1に溶解し、 炭酸カリウム 570mg及びブロモ酢酸エチル 828mgを加え、75℃で14時間反応させた。反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をエタノール10m1に溶解し、2 N - 水酸化ナトリウム水溶液 4.0m1を加え、室温で22時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に1 N - 水酸化ナトリウム水溶液を加え充分アルカリ性とし、酢酸エチルで洗浄した。水層を1 N - 塩酸で酸性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、2 - 〔N - (3 - シアノフェニル) - N - メチルアミノ〕酢酸 385mgを得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

3.09 (3H, s), 4.14 (2H, s), 6.85-6.93 (2H, m), 7.02-7.08 (1H, m), 7.24-7.35 (1H, m)

参考例 4 0

<u>3-アミノー4-ベンジルオキシベンゾニトリル</u>

20 4 - ベンジルオキシ-3 - ニトロベンゾニトリル1.57gをエタノールに溶解し、5%白金-炭素 100mgを加えて室温にて水素雰囲気下常圧で3時間撹拌した。不 溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮し、3-アミノ-4-ベンジルオキシベンゾニトリル1.30gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

25 4.03 (2H, br-s), 5.13 (2H, s), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz), 6.93 (1H, d, J=2.0 Hz), 7.02 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.0Hz), 7.31-7.46 (5H, m)

参考例 4 1 ...

2-(3-シアノフェニルアミノ) 酢酸ベンジル

3 - アミノベンゾニトリル1.03gおよび炭酸カリウム 2.4gをN, N-ジメチルホルムアミド20mlに加えた後、ブロモ酢酸ベンジル 1.8mlを満下し、60℃で18時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸性とし、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーへキサン)で精製し、2-(3-シアノフェニルアミノ)酢酸ベンジル1.03g得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

3. 95 (2H, d, J=5.5Hz), 4. 46-4. 60 (1H, m), 5. 23 (2H, s), 6. 75-6. 85 (2H,

10 m), 6.98-7.05 (1H, m), 7.20-7.45 (6H, m)

参考例 4 2

参考例 4 1 と同様の方法により以下の化合物を合成した。

2-(2-ベンジルオキシ-5-シアノフェニルアミノ) 酢酸エチル $^1H-NMR(CDCl_3)\delta$ ppm:

1. 30 (3H, t, J=7.1Hz), 3. 91 (2H, s), 4. 26 (2H, q, J=7.1Hz), 4. 97-5. 21 (3H, m), 6. 65 (1H, d, J=2.0Hz), 6. 83 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 01 (1H, dd, J=8.3Hz, 2. 0Hz), 7. 27-7. 50 (5H, m)

20

5

2-(3-シアノフェニルアミノ) 酢酸エチル

¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1. 32 (3H, t, J=7. 1Hz), 3. 90 (2H, d, J=5. 0Hz), 4. 27 (2H, q, J=7. 1Hz),

4. 48-4. 62 (1H, m), 6. 75-6. 85 (2H, m), 6. 97-7. 05 (1H, m), 7. 20-7. 30 (1H,

25 m)

参考例 4 3

2-[N-(3-シアノフェニル)-N-(2-メチルアリル)アミノ] 酢酸エチル

- 2-(3-シアノフェニルアミノ) 酢酸エチル 500mgを2-ブタノール10mlに溶解し、N-エチルジイソプロピルアミン 0.7ml、3-クロロ-2-メチルー 1で一プロペン0.48ml及びよう化テトラブチルアンモニウム1.36gを加えて、120℃で45時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣に希塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製し、2-(N-(3-シアノフェニル)-N-(2-メチルアリル

15 参考例 4 4

参考例 4 3 と同様の方法により以下の化合物を合成した。

) アミノ) 酢酸エチル 250mgを得た。

2-(N-(3-シアノフェニル)-N-(4-エチルベンジル)アミノ] 酢酸 エチル

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 28 (3H, t, J=7.1Hz), 4. 07 (2H, s), 4. 22 (2H, q, J=7.1Hz), 4. 60(2H, s), 5. 04 (2H, s), 6. 75-7. 48 (13H, m)

参考例 4 5

2-(N-(3-)) アミノ N-(3-) アミノ) 酢酸

- 5 2-(3-シアノフェニルアミノ) 酢酸エチル0.91gをN, N-ジメチルホル ムアミド 100m1に溶解し、氷冷下水素化ナトリウム (60%油性) 214mgを加え、 アルゴン雰囲気下15分間撹拌した。反応混合物に1-ブロモー3-メチル-2-ブテン0.64m1をゆっくり滴下し、2時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸 性とし、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、 飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、 10 得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:酢酸エチルー ヘキサン)で精製した。得られたエステルにメタノール5mlと1N-水酸化ナト リウム水溶液20mlを加え、室温で24時間撹拌した。反応混合物を塩化メチレンで 洗浄し、水層に希塩酸を加え酸性とし、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、 15 2 - (N - (3 -) アノフェニル) - N - (3 -) チルー 2 - ブテニル) アミノ〕酢酸0.72gを得た。
 - $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:
 - 1.69 (6H, s), 3.95 (2H, d, J=6.4Hz), 4.10 (2H, s), 5.10-5.23 (1H, m),
- 20 6.85-7.05 (3H, m), 7.26-7.37 (1H, m), 12.30-13.00 (1H, br)

参考例 4 6

参考例 4 5 と同様の方法により以下の化合物を合成した。

25 <u>2-(N-アリル-N-(3-シアノフェニル) アミノ) 酢酸</u>
'H-NMR (DMSO-ds) δ ppm:
4.00 (2H, d, J=4.7Hz), 4.12 (2H, s), 5.00-5.25 (2H, m), 5.71-5.92 (1H, m), 6.80-7.05 (3H, m), 7.18-7.37 (1H, m)

参考例 4 7

5

15 参考例 4 8

20

2-(3-シアノフェニルアミノ) 酢酸

 $2-(3-\nu r)$ フェニルアミノ)酢酸エチル80.0gにメタノール $100m1 \ge 1$ N-水酸化ナトリウム水溶液 500m1を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸性とし、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去し、 $2-(3-\nu r)$ アノフェニルアミノ)酢酸64.3gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

3.99 (2H, s), 6.78-6.87 (2H, m), 7.00-7.10 (1H, m), 7.20-7.30 (1H, m)

25 参考例 4 9

参考例 4 8 と同様の方法により以下の化合物を合成した。

2-(2-ベンジルオキシ-5-シアノフェニルアミノ) 酢酸

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₁) δ ppm:

3. 92 (2H, s), 5. 24 (2H, s), 6. 73-6. 83 (1H, m), 6. 95-7. 12 (2H, m), 7. 27-7. 55 (5H, m), 11. 50-13. 50 (1H, br)

参考例 5 0

- 5 $\frac{2-(N-(3-\nu r)/7 + 2-\nu)-N-(2-\nu r)}{(4-4\nu r)^2 + 2\nu r}$ $\frac{2-(N-(3-\nu r)/7 + 2-\nu)}{(4-4\nu r)^2 + 2\nu r}$
- 2- [N-(3-シアノフェニル)-N-(2-メチルアリル)アミノ]酢酸エチル 250mgにメタノール1mlと1N-水酸化ナトリウム水溶液5mlを加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸性とし、ジエチルエーテルで10 抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣と4-イソプロポキシアニリン 135mgを塩化メチレン30mlに溶解し、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩 213mgを数回に分割して加え、室温で6時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え充分に酸性とし、塩化メチレンで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製し、2-[N-(3-シアノフェニル)-N-(2-メチルアリル)アミノ]-N-(4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド 223mgを得た。
- 25 参考例 5 1

参考例50と同様の方法により以下の化合物を合成した。

2 - (N - (3 - ベンジルオキシベンジル) - N - (3 - シアノフェニル) アミノ) - N - (4 - イソプロポキシフェニル) アセトアミド

 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1.30 (6H, d, J=5.9Hz), 4.07 (2H, s), 4.39-4.55 (1H, m), 4.66 (2H, s), 5.02 (2H, s), 6.73-7.50 (17H, m), 7.76 (1H, br-s)

5 参考例 5 2

2-[N-(1-tert-ブトキシカルボニルイミダゾール-4-イルメチル)-N-(3-シアノフェニル) アミノ] 酢酸ベンジル

4-ヒドロキシメチルイミダゾール塩酸塩 2.5gと二炭酸ジーtertーブチ ル4.46gを塩化メチレン30m1に懸濁し、トリエチルアミン 5.4m1を加え、室温で 10 5時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え 氷冷し、不溶物をろ去した。ろ液を減圧下濃縮し、残渣をヘキサンで懸濁し、不能 溶物をろ取した。得られた残渣を塩化メチレン30m1に溶解し、氷冷下トリフェニ ルホスフィン5.02gを加え、更に四臭化炭素6.44gを数回に分割して加え、アル ゴン雰囲気下室温で1時間反応させた。反応混合物を約半量まで減圧下濃縮し、 濃縮液にジエチルエーテルを加え懸濁させ、不溶物をろ去した。ろ液を減圧下濃 15 縮し、残渣をジエチルエーテルーヘキサン混合溶媒に懸濁し、不溶物をろ去した。 ろ液を約3分の1の量まで減圧下濃縮後、速やかに2-ブタノール30m1を加え、 さらに2-(3-シアノフェニルアミノ)酢酸ベンジル 1.8g、よう化ナトリウ ム2.61g及びN-エチルジイソプロピルアミン 3.0mlを加え、60℃で5時間反応 20 させた。反応混合物にジエチルエーテルを加え、不溶物をろ去し、ろ液を減圧濃 縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ジエチルエ ーテル-塩化メチレン)で精製し、2- (N- (1-tert-ブトキシカルボ ニルイミダゾールー4-イルメチル)-N-(3-シアノフェニル)アミノ〕酢 酸ベンジル 928mgを得た。

参考例 5 3

5

10

20

25

<u>2 - [N-(3-シアノフェニル)-N-(4-イミダゾリルメチル)アミノ]</u> 酢酸ベンジル

2-[N-(1-tert-ブトキシカルボニルイミダゾール-4-イルメチル)-N-(3-シアノフェニル) アミノ] 酢酸ベンジル <math>300mgを酢酸エチル 6m1に溶解し、2N-塩酸 0.7m1を加え、60°Cで10時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、2-[N-(3-シアノフェニル)-N-(4-イミダゾリルメチル) アミノ] 酢酸ベンジル <math>199mgを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

4.22 (2H, s), 4.62 (2H, br-s), 5.24 (2H, br-s), 6.65-7.10 (4H, m), 7.15-7.70 (7H, m), 8.90-11.30 (1H, br)

15 参考例 5 4

2-(N-(3-)27/7ェニル)-N-(1-)3 チルイミダゾール-4-イル メチル) アミノ〕酢酸ベンジル

 $2-(N-(3-\nu r)7)$ ェニル)-N-(4-1) ダブリルメチル)アミノ 計酸ベンジル 199mg、よう化メチル43 μ 1 及び炭酸カリウム87mgをN,N- ジメチルホルムアミド 2 mlに懸濁し、室温で15時間反応させた。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を水及び飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーへキサン)で精製し、 $2-(N-(3-\nu r)7)$ で治出溶媒:酢酸エチルイミダブールー4ーイルメチル)アミノ)酢酸ベンジル33mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

3.60 (3H, s), 4.19 (2H, s), 4.52 (2H, s), 5.19 (2H, s), 6.74 (1H, br-s), 6.88-6.95 (2H, m), 6.97-7.03 (1H, m), 7.20-7.42 (7H, m)

参考例 5 5

5

10

2-(N-(3-)27/7ェニル)-N-(1-)3 チャルイミダゾール-4-イル メチル) アミノ〕酢酸

 $2-[N-(3-\nu)7/7ェニル)-N-(1-\varkappa+ルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ]$ 酢酸ベンジル55mgおよび10%パラジウム炭素(50%含水)22mgをメタノール1mlとテトラヒドロフラン2mlの混合溶媒に懸濁し、室温にて水素雰囲気下常圧で1時間撹拌した。不溶物をセライトでろ去し、ろ液を減圧下濃縮し、残渣をジエチルエーテルに懸濁した。上澄みを捨て、沈殿物を減圧下乾燥し、 $2-[N-(3-\nu)7/7ェニル)-N-(1-\varkappa+ルイミダゾール-4-4ルメチル)アミノ]$ 酢酸36mgを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

3.76 (3H, s), 4.31 (2H, s), 4.63 (2H, s), 6.73-7.07 (4H, m), 7.47(1H, s)

参考例 5 6

15 参考例55と同様の方法により以下の化合物を合成した。

2-[N-(1-tert-ブトキシカルボニル-5-メチルイミダゾール-4-イルメチル) -N-(3-シアノフェニル) アミノ] 酢酸

'H-NMR (CDCl₁) δ ppm:

20 1.64 (9H, s), 2.52 (3H, s), 4.31 (2H, s), 4.55 (2H, s), 6.65 (1H, br-s), 6.78-6.84 (1H, m), 7.00-7.07 (1H, m), 7.22-7.33 (1H, m), 8.06 (1H, s)

<u>2 - [N - (1 - t e r t - プトキシカルボニルイミダゾール - 4 - イルメチル) - N - (3 - シアノフェニル) アミノ] 酢酸</u>

参考例 5 7

5

10

15

25

2-(N-(3-)27/7ェニル)-N-(1-プロピルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ〕酢酸

2- 【N- (3-シアノフェニル) -N- (4-イミダゾリルメチル) アミノ] 酢酸ベンジル 177gをN, N-ジメチルホルムアミド1ء に溶解し、炭酸カリウム 134gおよびよう化プロピル0.05 mlを加え、30℃で22時間反応させた。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノールージエチルエーテルー塩化メチレン)で精製した。得られたエステルと10%パラジウム炭素4gをメタノール1ء にとテトラヒドロフラン1ء の混合溶媒に懸濁し、室温にて水素雰囲気下常圧で3時間撹拌した。不溶物をセライトでろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣をジエチルエーテルで懸濁させ、不溶物をろ取し、2- 〔N- (3-シアノフェニル) -N- (1-プロピルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ〕酢酸18gを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC 1 ₃) δ ppm:

0.95 (3H, t, J=7.4Hz), 1.76-1.93 (2H, m), 3.87-3.99 (2H, m), 4.21-4.38 (2H, br), 4.62 (2H, br-s), 6.72-7.03 (4H, m), 7.45-7.55 (1H, m)

20 参考例 5 8

2-(3-シアノフェニルアミノ) -N-(4-イソプロピルフェニル) アセト アミド

2-(3-シアノフェニルアミノ) 酢酸2.20g及び4-イソプロピルアニリン 1.88mlを塩化メチレン80mlに溶解し、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩2.88gを数回に分割して加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え充分に酸性とし、塩化メチレンで抽出した後、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を酢酸エチルより再結晶し、2-(3-シアノフェニルアミノ)-N-(4-イソプロピルフェニ

.ル)アセトアミド3.01gを得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 22 (6H, d, J=6. 9Hz), 2. 79-2. 94 (1H, m), 3. 93 (2H, d, J=5. 4Hz), 4. 62-4. 74 (1H, m), 6. 82-6. 93 (2H, m), 7. 05-7. 35 (4H, m), 7. 42 (2H, d,

4 5

5 J=8.5Hz), 8.16 (1H, br-s)

参考例 5 9

参考例58と同様の方法により以下の化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 55-1. 75 (2H, m), 1. 88-2. 01 (2H, m), 2. 72-2. 91 (2H, m), 3. 16-3. 28 (1H, m), 3. 94 (2H, d, J=5. 4Hz), 4. 07-4. 19 (1H, m), 4. 62-4. 77 (2H, m), 6. 85-6. 94 (2H, m), 7. 06-7. 20 (3H, m), 7. 25-7. 36 (1H, m), 7. 47 (2H, d,

J=8.5Hz), 8.24 (1H, s)

20 アセトアミド

15

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 22 (6H, d, J=6. 9Hz), 1.66 (9H, s), 2.80-2.94 (1H, m), 4.20 (2H, s),

4.61 (2H, s), 6.87-6.97 (2H, m), 7.00-7.07 (1H, m), 7.18 (2H, d, J=8.5

Hz), 7.22-7.30 (1H, m), 7.42 (1H, d, J=1.1Hz), 7.58 (2H, d, J=8.5Hz),

25 8.08 (1H, d, J=1.1Hz), 11.11 (1H, s)

 $2 - (N - (3 - \nu T / T z = N) - N - (1 - T u e n / t z e v / t - N - 4 - 4 - 4 - 4 v / t e n$

0.94 (3H, t, J=7.4Hz), 1.21 (6H, d, J=6.9Hz), 1.74-1.91 (2H, m), 2.75-2.92 (1H, m), 3.91 (2H, t, J=7.1Hz), 4.21 (2H, s), 4.62 (2H, s), 6.87-7.08 (4H, m), 7.12-7.29 (3H, m), 7.46 (1H, d, J=1.2Hz), 7.60 (2H, d, J=8.6Hz), 11.74 (1H, s)

5

10

$2 - (N - (3 - \nu r / 7 + \nu r - N - (1 - \nu r + \nu r +$

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 21 (6H, d, J=6. 9Hz), 2. 78-2. 91 (1H, m), 3. 73 (3H, s), 4. 21 (2H, s), 4. 61 (2H, s), 6. 87-7. 06 (4H, m), 7. 13-7. 35 (3H, m), 7. 44 (1H, s), 7. 60

(2H, d, J=8,6Hz), 11.71 (1H, s)

15 アセトアミド

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 45-1. 85 (8H, m), 1. 90-2. 05 (2H, m), 2. 73-2. 92 (2H, m), 3. 16-3. 30 (1H, m), 3. 97 (2H, s), 4. 03 (2H, d, J=8. 3Hz), 4. 08-4. 20 (1H, m), 4. 62-4. 75 (1H, m), 5. 20-5. 30 (1H, m), 6. 90-7. 52 (8H, m), 8. 12 (1H, br-s)

20

2 - (N - (1 - t e r t - 7) + 2) + 2 - (N - (1 - t e r t - 7) + 2) + 2 - (N - (1 - t e r t - 7) + 2) + 2 - (1 - t e r t - 7)

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

25 1.31 (6H, d, J=6.1Hz), 1.65 (9H, s), 4.19 (2H, s), 4.44-4.54 (1H, m), 4.61 (2H, s), 6.81-6.96 (4H, m), 7.01-7.09 (1H, m), 7.22-7.32 (1H, m), 7.42 (1H, d, J=1.1Hz), 7.54 (2H, d, J=9.0Hz), 8.07 (1H, d, J=1.1Hz), 11.04 (1H, br-s)

2-(N-(1-tert-プトキシカルボニル-5-メチルイミダゾール-4 -イルメチル) -N-(3-シアノフェニル) アミノ) -N-(4-イソプロポ キシフェニル) アセトアミド

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

5 1. 31 (6H, d, J=6.1Hz), 1. 65 (9H, s), 2. 52 (3H, s), 4. 19 (2H, s), 4. 42-4. 57 (3H, m), 6. 73-6. 79 (1H, m), 6. 81-6. 89 (3H, m), 6. 99-7. 06 (1H, m), 7. 20-7. 30 (1H, m), 7. 55 (2H, d, J=9.0Hz), 8. 03 (1H, s), 11. 32 (1H, br-s)

 $2 - (3 - \nu r / 7 - \nu r + \nu r$

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1. 31 (6H, d, J=6.0Hz), 3. 93 (2H, d, J=5.3Hz), 4. 42-4.56 (1H, m), 4. 58-4.69 (1H, m), 6. 80-6.95 (4H, m), 7. 05-7.15 (1H, m), 7. 27-7.43 (3H, m), 8. 05 (1H, br-s)

15

25

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1. 31 (6H, d, J=6.0Hz), 1. 72-1. 81 (6H, m), 3. 96 (2H, s), 4. 03 (2H, d, J=6.6Hz), 4. 43-4. 57 (1H, m), 5. 19-5. 29 (1H, m), 6. 84 (2H, d, J=9.0Hz), 6. 92-6. 99 (1H, m), 7. 00-7. 06 (1H, m), 7. 08-7. 15 (1H, m), 7. 30-7. 40 (3H, m), 8. 03 (1H, br-s)

2-(N-r)u-N-(3-シr)フェニル) アミノ<math>)-N-(4-1)プロポキシフェニル) アセトアミド

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 31 (6H, d, J=6.1Hz), 4. 02 (2H, s), 4. 09 (2H, d, J=5.1Hz), 4. 43-4. 55 (1H, m), 5. 17-5. 37 (2H, m), 5. 80-5. 96 (1H, m), 6. 76-7. 43 (8H, m), 7. 96 (1H, br-s)

2- (N- (3-シアノフェニル) - N-メチルアミノ) - N- (4-イソプロピルフェニル) アセトアミド

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

5 1. 22 (6H, d, J=6.9Hz), 2. 82-2. 94 (1H, m), 3. 14 (3H, s), 4. 00 (2H, s), 6. 95-7. 01 (1H, m), 7. 02-7. 07 (1H, m), 7. 12-7. 22 (3H, m), 7. 32-7. 45 (3H, m), 8. 01 (1H, br-s)

$2 - (N - (3 - \nu r / 7 - \nu r - N - \nu r + \nu r +$

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.31 (6H, d, J=6.1Hz), 3.13 (3H, s), 3.99 (2H, s), 4.43-4.56 (1H, m), 6.84 (2H, d, J=9.0Hz), 6.95-7.01 (1H, m), 7.02-7.06 (1H, m), 7.12-7.17 (1H, m), 7.32-7.40 (3H, m), 7.93 (1H, br-s)

15

20

10

$2 - (N - (3 - \nu T / T - \nu L) - N - (4 - \mu L + \nu L) T - (4 - \mu L) T - \mu L - (4 - \mu L) T - \mu L - \mu$

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 23 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 30 (6H, d, J=6.0Hz), 2. 65 (2H, q, J=7.6Hz),

4.10 (2H, s), 4.42-4.53 (1H, m), 4.67 (2H, s), 6.81 (2H, d, J=9.0Hz),

7.02 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.8Hz), 7.06-7.27 (8H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.75 (1H, s)

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

0.11 (6H, s), 0.90 (9H, s), 1.46 (9H, s), 1.65-1.79 (2H, m), 1.83-1.96 (2H, m), 3.26-3.39 (2H, m), 3.62-3.77 (2H, m), 3.95 (2H, d, J=5.6Hz),

4.37-4.47 (1H, m), 4.80 (2H, s), 5.93 (1H, t, J=5.6Hz), 6.78-6.83 (1H, m), 6.87 (2H, d, J=9.0Hz), 7.05-7.12 (1H, m), 7.16 (1H, d, J=7.6Hz), 7.38 (2H, d, J=9.0Hz), 8.06 (1H, s)

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 46 (9H, s), 1. 65-1. 79 (2H, m), 1. 83-1. 96 (2H, m), 3. 26-3. 38 (2H, m),
3. 62-3. 75 (2H, m), 3. 91 (2H, d, J=5. 7Hz), 4. 36-4. 46 (1H, m), 5. 10-5. 20
(3H, m), 6. 76 (1H, d, J=1. 9Hz), 6. 83-6. 97 (3H, m), 7. 12(1H, dd, J=8. 3Hz,
1. 9Hz), 7. 35-7. 50 (7H, m), 8. 18 (1H, br-s)

N- [4-(1-tert-ブトキシカルボニルピペリジン-4-イルオキシ) フェニル] -2-(2-クロロ-5-シアノフェニルアミノ) アセトアミド

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 1.47 (9H, s), 1.67-1.80 (2H, m), 1.84-1.97 (2H, m), 3.27-3.39 (2H, m), 3.63-3.76 (2H, m), 4.00 (2H, d, J=5.3Hz), 4.38-4.48 (1H, m), 5.30 (1H, t, J=5.3Hz), 6.81-6.95 (3H, m), 7.06 (1H, dd, J=8.1Hz, 1.8Hz), 7.37-7.46 (3H, m), 7.89 (1H, br-s)

2-(5-)アノー 2- フェニルアミノ)- N-(4- イソプロポキシフェニル)アセトアミド

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

5 1. 32 (6H, d, J=6. 1Hz), 3. 97 (2H, d, J=5. 5Hz), 4. 45-4. 55 (1H, m), 4. 85-4. 95 (1H, m), 6. 82-6. 95 (3H, m), 7. 08-7. 19 (2H, m), 7. 40 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 93 (1H, br-s)

N - (4 - (1 - t e r t - 7) + 2) フェニル) - 2 - (3 - 2) + 2 フェニル) - 2 - (3 - 2) + 2 アセトアミド

'H-NMR (DMSO-d_e) δ ppm:

1. 25-1. 60 (11H, m), 1. 78-1. 95 (2H, m), 3. 05-3. 25 (2H, m), 3. 55-3. 75 (2H, m), 3. 89 (2H, d, J=6. 2Hz), 4. 37-4. 55 (1H, m), 6. 43-6. 57 (1H, m), 6. 82-7. 02 (5H, m), 7. 20-7. 35 (1H, m), 7. 48 (2H, d, J=8.8Hz), 9. 87 (1H, s)

15

10

参考例 6 0

参考例52と同様の方法により以下の化合物を合成した。

- 2- (N-(1-tert-ブトキシカルボニル-5-メチルイミダゾール-4 20 -イルメチル) -N-(3-シアノフェニル) アミノ] 酢酸ベンジル 「H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 1.61 (9H, s), 2.35 (3H, s), 4.14 (2H, s), 4.43 (2H, s), 5.17 (2H, s), 6.98-7.06 (3H, m), 7.22-7.42 (6H, m), 7.98 (1H, s)
- - 1.59-1.77 (11H, m), 1.89-2.00 (2H, m), 2.52 (3H, s), 2.71-2.91 (2H, m),

3. 18-3. 29 (1H, m), 4. 08-4. 18 (1H, m), 4. 20 (2H, s), 4. 53 (2H, s), 4. 64-4.74 (1H, m), 6.71-6.80 (1H, m), 6.81-6.87 (1H, m), 6.98-7.06 (1H, m), 7. 15 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 20-7. 30 (1H, m), 7. 62 (2H, d, J=8.6Hz), 8. 04 (1H, s), 11.48 (1H, s)

5

2 - (N - (1 - t e r t -) +)カルボニルー5 -メチルイミダゾールー4-イルメチル)-N-(3-シアノフェニル)アミノ)-N-(4-イソプロピ ルフェニル<u>)アセトアミド</u>

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 22 (6H, d, J=6.9Hz), 1. 65 (9H, s), 2. 52 (3H, s), 2. 80-2. 93 (1H, m), 10 4. 19 (2H, s), 4. 53 (2H, s), 6. 74-6. 80 (1H, m), 6. 82-6. 89 (1H, m), 6. 98-7.05 (1H, m), 7.17 (2H, d, J=8.5Hz), 7.21-7.29 (1H, m), 7.57 (2H, d, J= $_{1.1}$ 8. 5Hz), 8. 04 (1H, s), 11. 31 (1H, br-s)

参考例 6 1 15

20

25

ペリジン<u>- 4 - イルオキシ)フェニル</u>〕アセトアミド

) フェニル] −2−(3−シアノフェニルアミノ) アセトアミド 330mgをエタノ ール30mlと塩化メチレン20mlの混合溶媒に溶解し、氷冷下、塩化水素ガスを導入 し、沈澱を析出させた後、室温で10時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、 得られた残渣をピリジン4mlに溶解し、氷冷下トリフルオロ酢酸無水物0.12mlを 滴下した後、室温で10分間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で 精製し、2-(3-シアノフェニルアミノ)-N-(4-(1-トリフルオロア セチルピペリジン-4-イルオキシ)フェニル]アセトアミド 290mgを得た。 'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

- 1.88-2.01 (4H, m), 3.60-3.82 (3H, m), 3.86-3.95 (1H, m), 4.43 (2H, s),
- 4.57-4.63 (1H, m), 6.90 (2H, d, J=8.9Hz), 7.38-7.48 (3H, m), 7.54-7.64

(1H, m), 7.71-7.83 (3H, m)

参考例 6 2

5

10

15

 $2-(3-\nu P/J フェニルアミノ)-N-(4-(1-h) フルオロアセチル ピペリジン-4-イル)フェニル)アセトアミド<math>6.14g$ 、 $2-(3-\mathcal{I})$ ロモメチルフェニルオキシ)酢酸メチル5.5g及びよう化ナトリウム2.57gをエタノール100m1に懸濁し、N-エチルジイソプロピルアミン3.73m1を加え、16時間加熱還流した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、希塩酸及び飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:テトラヒドロフラン-塩化メチレン-ヘキサン)で精製し、 $2-(N-(3-\nu P/J)-(4-(1-h))-N-(3-x+2)-(4-(1-h))-N-(3-x+2)-(3-x+2)-(4-(1-h))-N-(1-h))-N-(1-h)-(1-h)-N-$

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 28 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 60-1. 73 (2H, m), 1. 89-2. 01 (2H, m), 2. 72-2. 91 (2H, m), 3. 17-3. 28 (1H, m), 4. 05-4. 19 (3H, m), 4. 24 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 59 (2H, s), 4. 63-4. 74 (3H, m), 6. 77-6. 90 (3H, m), 6. 97-7. 06 (2H, m), 7. 10-7. 19 (3H, m), 7. 23-7. 42 (4H, m), 7. 83 (1H, br-s)

参考例 6 3

25 参考例62と同様の方法により以下の化合物を合成した。

 $2 - (N - (3 - ベンジルオキシベンジル) - N - (3 - シアノフェニル) アミノ) - N - (4 - イソプロピルフェニル) アセトアミド <math>^{1}H - NMR (CDCl_{3}) \delta$ ppm:

- 1.21 (6H, d, J=6.9Hz), 2.78-2.92 (1H, m), 4.08 (2H, s), 4.67 (2H, s), 5.02 (2H, s), 6.78-6.85 (2H, m), 6.89-7.18 (6H, m), 7.23-7.40 (9H, m), 7.82 (1H, br-s)
- $\frac{2 (N (3 \rho \rho \nu N (3 \nu \nu \nu)) N (3 \nu \nu)}{- (4 4 + \nu \nu)} \frac{(3 \nu \nu)}{r + r + r + \nu}$

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

- 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.76-2.90 (1H, m), 4.34 (2H, s), 4.73 (2H, s),
- 6.92 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.4Hz), 6.98-7.08 (2H, m), 7.18 (2H, d, J=8.5Hz),
- 7. 24-7. 43 (5H, m), 7. 49 (2H, d, J=8. 5Hz), 10. 02 (1H, s)
 - 2- (N- (4-ベンジルオキシー2-ブテニル) N- (3-シアノフェニル) アミノ] N- (4-イソプロピルフェニル) アセトアミド

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

- 1. 15-1. 25 (6H, m), 2. 80-2. 94 (1H, m), 3. 92-4. 19 (6H, m), 4. 48-4. 60 (2H, m), 5. 60-6. 00 (2H, m), 6. 92-7. 42 (13H, m), 8. 02 (1H, br-s)
 - $2 (N (3 \nu r / 7 + \nu r + \nu r) N \nu r \nu r$

20 <u>× F</u>

- $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₄) δ ppm:
- 0.20-0.35 (2H, m), 0.40-0.55 (2H, m), 0.99-1.12 (1H, m), 1.49-1.66 (2H,
- m), 1.80-1.95 (2H, m), 2.75-3.02 (2H, m), 3.88-4.01 (1H, m), 4.25 (2H,
- s), 4.35-4.47 (1H, m), 6.92-7.10 (3H, m), 7.19 (2H, d, J=8.6Hz), 7.26-
- 25 7.38 (1H, m), 7.50 (2H, d, J=8.6Hz), 9.93 (1H, s)
 - 2-(N-(3-)27/7ェニル)-N-(3-)3++ シメチルオキシベンジル)アミノ]-N-(4-(1-)17ルオロアセチルピペリジン-4-イル)フェニル]アセトアミド

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.58-1.75 (2H, m), 1.88-1.98 (2H, m), 2.72-2.90 (2H, m), 3.16-3.28 (1H, m), 3.44 (3H, s), 4.06-4.18 (3H, m), 4.62-4.73 (3H, m), 5.14 (2H, s), 6.82-6.94 (2H, m), 6.96-7.18 (6H, m), 7.25-7.40 (4H, m), 7.87 (1H, br-s)

5

20

2-[N-(4-ベンジルオキシ-2-プテニル)-N-(3-シアノフェニル) アミノ]-N-[4-(1-トリフルオロアセチルピペリジン-4-イル) フェニル] アセトアミド

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₁) δ ppm:

1. 60-1. 75 (2H, m), 1. 88-2. 00 (2H, m), 2. 72-2. 90 (2H, m), 3. 14-3. 30 (1H, m), 3. 98 (2H, s), 4. 08-4. 20 (5H, m), 4. 56 (2H, s), 4. 63-4. 75 (1H, m), 5. 60-5. 70 (1H, m), 5. 88-5. 99 (1H, m), 6. 91-7. 47 (13H, m), 8. 08(1H, br-s)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.50-1.70 (2H, m), 1.80-2.00 (2H, m), 2.85-3.05 (2H, m), 3.90-4.00 (1H, m), 4.25-4.50 (3H, m), 4.73 (2H, s), 6.86-7.10 (3H, m), 7.15-7.60 (9H, m), 10.04 (1H, s)

2 - (N - (2 - プロモベンジル) - N - (3 - シアノフェニル) アミノ) - N - (4 - イソプロピルフェニル) アセトアミド

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

25 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.76-2.90 (1H, m), 4.35 (2H, s), 4.70 (2H, s), 6.84 (1H, dd, J=8.7Hz, 2.5Hz), 6.94-6.99 (1H, m), 7.05 (1H, d, J=7.5Hz), 7.13-7.40 (6H, m), 7.50 (2H, d, J=8.5Hz), 7.68 (1H, d, J=7.9Hz), 10.01 (1H, s)

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 46 (9H, s), 1. 66-1. 78 (2H, m), 1. 84-1. 95 (2H, m), 3. 27-3. 36 (2H, m), 3. 62-3. 73 (2H, m), 4. 11 (2H, s), 4. 36-4. 46 (1H, m), 4. 72 (2H, s), 6. 85 (2H, d, J=9. 0Hz), 6. 99-7. 16 (3H, m), 7. 19-7. 43 (8H, m), 7. 80 (1H, s)

2 - (N - ベンジル - N - (3 - シアノフェニル) アミノ) - N - (4 - イソプロポキシフェニル) アセトアミド

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 30 (6H, d, J=6.1Hz), 4. 11 (2H, s), 4. 45-4.53 (1H, m), 4. 71 (2H, s), 26.82 (2H, d, J=9.0Hz), 7.00-7.15 (3H, m), 7.19-7.42 (8H, m), 7.77 (1H, br-s)

15

25

10

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 30 (6H, d, J=6. 1Hz), 3. 90 (3H, s), 4. 12 (2H, s), 4. 41-4. 55 (1H, m),

20 4.75 (2H, s), 6.82 (2H, d, J=9.0Hz), 6.97-7.07 (2H, m), 7.13 (1H, d, J=7.6Hz), 7.27-7.49 (5H, m), 7.77 (1H, br-s), 7.92 (1H, s), 7.99 (1H, d, J=7.5Hz)

'H-NMR (DMSO-d_θ) δ ppm:

- 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 4.31 (2H, s), 4.71 (2H, s),
- 6.92 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.98-7.07 (2H, m), 7.17 (2H, d, J=8.6Hz),
- 7. 25-7. 45 (5H, m), 7. 49 (2H, d, J=8. 6Hz), 10.00 (1H, s)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₁) δ ppm:

5 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 4.34 (2H, s), 4.75 (2H, s), 6.82-6.90 (1H, m), 6.95-7.01 (1H, m), 7.02-7.10 (1H, m), 7.18 (2H, d, J=8.7Hz), 7.22-7.38 (4H, m), 7.45-7.57 (3H, m), 10.02 (1H, s)

$2 - (N - (3 - \nu r / 7 + \nu r) - N - (3, 4 - \nu r) - \nu r = 1$

 $^{t}H-NMR$ (DMSO-d.) δ ppm:

1. 17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 4.34 (2H, s), 4.73 (2H, s), 6.87-6.95 (1H, m), 6.98-7.08 (2H, m), 7.18 (2H, d, J=8.6Hz), 7.28-7.38 (2H, m), 7.49 (2H, d, J=8.6Hz), 7.58-7.66 (2H, m), 10.03 (1H, s)

15

20

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{\bullet}) \delta ppm:$

0. 25-0. 35 (2H, m), 0. 43-0. 55 (2H, m), 0. 95-1. 30 (7H, m), 2. 75-2. 90 (1H,

m), 4.26 (2H, s), 6.92-7.13 (3H, m), 7.17 (2H, d, J=8.5Hz), 7.30-7.40 (1H, m), 7.49 (2H, d, J=8.5Hz), 9.93 (1H, s)

¹ H - NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 3.19 (3H, s), 4.35 (2H, s), 4.84 (2H, s), 6.90-7.00 (1H, m), 7.01-7.10 (2H, m), 7.17 (2H, d, J=8.6Hz), 7.28-7.38 (1H, m), 7.49 (2H, d, J=8.6Hz), 7.58-7.72 (2H, m), 7.82 (1H, d, J=7.4Hz), 7.88 (1H, s), 10.04 (1H, s)

$2 - (N - (3 - \nu r) 7 - \nu r) - N - (3 - \lambda \nu r) r$ $(3 - \lambda \nu r) r$ $(3 - \lambda \nu r) r$ $(4 - 4 - 4 \nu r) r$ $(4 - 4 \nu r) r$ (4 -

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

5 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 4.34 (2H, s), 4.81 (2H, s), 6.90-6.98 (1H, m), 7.00-7.10 (2H, m), 7.18 (2H, d, J=8.6Hz), 7.28-7.40 (3H, m), 7.45-7.60 (4H, m), 7.67-7.79 (2H, m), 10.03 (1H, s)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.50-1.67 (2H, m), 1.80-1.95 (2H, m), 2.85-3.05 (2H, m), 3.26-3.42 (1H, m), 3.88-4.00 (1H, m), 4.31 (2H, s), 4.37-4.50 (1H, m), 4.72 (2H, s), 6.90-7.05 (3H, m), 7.15-7.40 (8H, m), 7.51 (2H, d, J=8.4Hz), 10.02 (1H, s)

参考例 6 4

- 10

15

2- (N-(1-tert-ブトキシカルボニルイミダゾールー4-イルメチル)-N-(3-シアノフェニル)アミノ]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド 254mgをメタノール5mlに溶解し、2N-塩酸 0.6mlを加え、室温で 4.5時間反応させた。反応混合物に水を加え、さらに飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えアルカリ性とし、析出物をろ取した。残渣を塩化メチレンに溶解し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、2-(N-(3-シアノフェニル)-N-(4-イミダゾリルメチル)アミノ]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド 188mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1.22 (6H, d, J=6.9 Hz), 2.80-2.93 (1H, m), 4.23 (2H, s), 4.67 (2H, s),

6.88-6.95 (2H, m), 6.99 (1H, d, J=7.3Hz), 7.10 (1H, s), 7.17 (2H, d, J=8.5Hz), 7.20-7.31 (1H, m), 7.61 (2H, d, J=8.5Hz), 7.67 (1H, s), 9.17-9.29 (1H, m), 11.60 (1H, br-s)

5 参考例 6 5

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

20 1.21 (6H, d, J=6.9Hz), 1.49 (9H, s), 2.80-2.91 (1H, m), 4.21 (2H, s), 4.60 (2H, s), 4.63 (2H, s), 6.87-7.03 (4H, m), 7.15 (2H, d, J=8.5Hz), 7.20-7.30 (1H, m), 7.50 (1H, d, J=1.2Hz), 7.59 (2H, d, J=8.5Hz), 11.61 (1H, br-s)

25 参考例 6 6

参考例65と同様の方法により以下の化合物を合成した。

アミド

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 21 (6H, d, J=6.9Hz), 2. 36 (3H, s), 2. 77-2. 93 (1H, m), 4. 20 (2H, s),

4.60 (2H, s), 5.08 (2H, s), 6.85-6.94 (3H, m), 6.99 (1H, d, J=7.6Hz),

7.06 (2H, d, J=8.1Hz), 7.11-7.30 (5H, m), 7.53 (1H, s), 7.60 (2H, d, J=8.5Hz), 11.72 (1H, s)

 $2 - (N - (3 - \nu T / T - \nu T) - N - (1 - (4 - \nu T) + \nu T) / T - (4 - \nu T) /$

10 セトアミド

5

20

25

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.21 (6H, d, J=6.9Hz), 2.80-2.90 (1H, m), 4.20 (2H, s), 4.59 (2H, s),

5.05 (2H, s), 5.22 (1H, br-s), 6.81-7.02 (6H, m), 7.06 (2H, d, J=8.6Hz),

7.16 (2H, d, J=8.6Hz), 7.19-7.30 (1H, m), 7.52 (1H, s), 7.60 (2H, d,

15 J=8.6Hz), 11.71 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 480 (M+H)

参考例 6 7

 $2 - (N - (3 - \nu r) 7 - \nu r) - N - (3 - \nu r) r - N - (4 - 4 - 4) プロピルフェニル) アセトアミド$

2-(N-(3-ベンジルオキシベンジル)-N-(3-シアノフェニル)ア 1-(3-1) 1-(3

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

- 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.76-2.90 (1H, m), 4.28 (2H, s), 4.63 (2H, s),
- 6.59-6.76 (3H, m), 6.90-7.55 (9H, m), 9.38 (1H, s), 9.99 (1H, s)

参考例 6 8

- 2 〔N- (3-シアノフェニル) N- (3-ヒドロキシベンジル) アミノ 〕 N- (4-イソプロピルフェニル) アセトアミド 300mgおよび炭酸カリウム 104mgをアセトニトリル15mlに加え、さらにブロモ酢酸メチル0.08mlを滴下し、60℃で4時間撹拌した。反応混合物に希塩酸を加え酸性とし、酢酸エチルで抽出した後、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製し、2- 〔N- (3-シアノフェニル) N- (3-メトキシカルボニルメチルオキシベンジル) アミノ〕 N- (4-イソプロピルフェニル) アセトアミド 312mgを得た。

参考例 6 9

- 2 (N (3 シアノフェニル) N (3 エトキシカルボニルメチルオキシベンジル) アミノ) N (4 (1 トリフルオロアセチルピペリジンー4 イル) フェニル) アセトアミド 1.0g、水素化ほう素ナトリウム 287mg及び塩化リチウム 320mgをテトラヒドロフラン15mlに懸濁し、エタノール15mlを加えた後、アルゴン雰囲気下室温で20時間反応させた。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をアミノプロピル化シリカゲルカ

 1 H-NMR (DMSO-d₈) δ ppm:

1. 38-1. 42 (2H, m), 1. 59-1. 69 (2H, m), 2. 94-3. 04 (2H, m), 3. 63-3. 73 (2H, m), 3. 94 (2H, t, J=5. 0Hz), 4. 31 (2H, s), 4. 68 (2H, s), 4. 82 (1H, t, J=5. 5Hz), 6. 78-7. 05 (6H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 21-7. 35 (2H, m), 7. 49 (2H, d, J=8. 5Hz), 9. 98 (1H, s)

10

15

参考例70

参考例69と同様の方法により以下の化合物を合成した。

4

Ą.

1. 21 (6H, d, J=6.9Hz), 1. 90-2. 05 (1H, br), 2. 80-2. 95 (1H, m), 3. 88-4. 00 (2H, br), 4. 01-4. 08 (2H, m), 4. 12 (2H, s), 4. 68 (2H, s), 6. 75-6. 90 (3H, m), 6. 97-7. 20 (5H, m), 7. 25-7. 38 (4H, m), 7. 83 (1H, br-s)

20

参考例71

25

2-[N-(4-ベンジルオキシ-2-プテニル)-N-(3-シアノフェニル) アミノ]-N-[4-(1-トリフルオロアセチルピペリジン-4-イル) フェニル] アセトアミド <math>350mgをエタノール20mlに溶解し、10%パラジウム炭素 5mgを加えて室温にて水素雰囲気下常圧で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出

5 1.55-1.83 (6H, m), 1.88-2.00 (2H, m), 2.72-2.90 (2H, m), 3.16-3.27 (1H, m), 3.43-3.58 (4H, m), 3.98 (2H, s), 4.07-4.18 (1H, m), 4.51 (2H, s), 4.62-4.74 (1H, m), 6.88-7.18 (5H, m), 7.24-7.46 (8H, m), 7.97 (1H, br-s)

参考例72

10 参考例71と同様の方法により以下の化合物を合成した。

2 - (N - (4 - ベンジルオキシブチル) - N - (3 - シアノフェニル) アミノ <math>] - N - (4 - 4)プロピルフェニル) アセトアミド

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 21 (6H, d, J=6.9Hz), 1.64-1.84 (4H, m), 2.79-2.93 (1H, m), 3.42-3.58 (4H, m), 3.98 (2H, s), 4.52 (2H, s); 6.91 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.98-7.03 (1H, m), 7.08 (1H, d, J=7.6Hz), 7.16 (2H, d, J=8.5Hz), 7.24-7.40 (8H, m), 7.93 (1H, br-s)

20 参考例 7 3

 $2 - (N - (3 - \nu P / D z = \mu) - N - (1 - + D f \mu x f \mu) P = J - N - (4 - (1 - h y D D z = \mu) P + D f$

1-ヒドロキシメチルナフタレン 2.0gおよび四臭化炭素 6.3gを塩化メチレン20m1に溶解し、トリフェニルホスフィン 4.0gを数回に分割して加え、室温で7分間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーへキサン)で精製し、ブロマイド1.4gを得た。そのうち724mgをイソプロパノール10m1に溶解し、N-エチルジィソプロピルアミン0.43m1、よう化ナトリウム295mgおよび2-(3-シアノフ

10

15

20

25

ェニルアミノ) -N-(4-(1-h))フルオロアセチルピペリジン-4-4ル)フェニル〕アセトアミド 705mgを加えて45時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣にメタノール及び水を加え、析出物をろ取し、 $2-(N-(3-\nu))$ フェニル)-N-(1-+)フェニル)-N-(4-1)フェニル〕アセチルピペリジン-4-4ル)フェニル〕アセトアミド 690mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₈) δ ppm:

1. 49-1. 66 (2H, m), 1. 79-1. 96 (2H, m), 2. 76-3. 04 (2H, m), 3. 87-4. 01 (1H, m), 4. 31 (2H, s), 4. 37-4. 48 (1H, m), 5. 18 (2H, s), 6. 92-7. 10 (3H, m), 7. 16-7. 36 (4H, m), 7. 40-7. 64 (5H, m), 7. 80-7. 90 (1H, m), 7. 94-8. 09 (2H, m), 9. 98 (1H, s)

参考例 7 4

5-メチルキノキサリン 710mg及びN-プロモコハク酸イミド 920mgを四塩化炭素8mlに溶解し、2,2'-アゾビス (イソブチロニトリル) 50mgを加えて、アルゴン雰囲気下5時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣をイソプロパノール8mlに溶解し、N-エチルジイソプロピルアミン0.60ml、よう化ナトリウム 418mg及び2-(3-シアノフェニルアミノ)-N-(4-(1-トリフルオロアセチルピペリジン-4-イル) フェニル] アセトアミド 1.0 gを加えて45時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製し、2-[N-(3-シアノフェニル)-N-(5-キノキサリニルメチル) アミノ]-N-(4-(1-トリフルオロアセチルピペリジン-4-イル) フェニル) アセトアミド 560mgを得た。

'H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.56-1.72 (2H, m), 1.85-2.00 (2H, m), 2.70-2.93 (2H, m), 3.16-3.30 (1H,

m), 4.05-4.17 (1H, m), 4.21 (2H, s), 4.60-4.72 (1H, m), 5.33 (2H, s), 7.00-7.19 (5H, m), 7.23-7.38 (3H, m), 7.53-7.61 (1H, m), 7.70-7.80 (1H, m), 8.05-8.26 (2H, m), 8.80-8.94 (2H, m)

5 実施例1

10

15

2-(5-アミジノ-2-フルオロフェニルアミノ)-N-(4-イソプロポキシフェニル) アセトアミド塩酸塩(化合物 1)

2-(5-シアノ-2-フルオロフェニルアミノ)-N-(4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド26mgに飽和塩化水素-エタノール溶液20mlを加えて密栓し、5時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮した後、飽和アンモニアーメタノール飽和溶液50mlを加え、12時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をアミノプロピル化シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:25%アンモニア水溶液-メタノールー塩化メチレン)で分離し、目的のフラクションを減圧下濃縮し、残渣にメタノールおよび希塩酸を加え酸性とし、溶媒を減圧留去し、2-(5-アミジノ-2-フルオロフェニルアミノ)-N-(4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド塩酸塩19mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 23 (6H, d, J=6.0Hz), 4. 04 (2H, s), 4. 46-4.58 (1H, m), 6. 10-6. 35(1H, br), 6. 85 (2H, d, J=9.1Hz), 7. 05-7. 10 (1H, m), 7. 14 (1H, dd, J=8.1Hz,

2. 1Hz), 7. 31 (1H, dd, J=11.5Hz, 8. 4Hz), 7. 49 (2H, d, J=9. 1Hz), 8. 93 (2H, s), 9. 25 (2H, s), 10. 04 (1H, s)

実施例 2

実施例1と同様の方法により、以下の化合物を合成した。

25

2- (N-(3-アミジノフェニル) -N- [3-(2-ヒドロキシエチルオキシ) ベンジル] アミノ] -N- [4-(4-ピペリジニル) フェニル] アセトアミドニ塩酸塩(化合物 2)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.73-1.98 (4H, m), 2.73-2.86 (1H, m), 2.90-3.05 (2H, m), 3.69 (2H, t, J=5.0Hz), 3.95 (2H, t, J=5.0Hz), 4.38 (2H, s), 4.70-5.00 (3H, m), 6.80-7.40 (10H, m), 7.58 (2H, d, J=8.6 Hz), 8.65-9.00 (4H, m), 9.27 (2H, s), 10.24 (1H, s)

5 MS (FAB, m/z): 502 (M+H)

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-ヒドロキシベンジル)アミノ
)-N-(4-(4-ピペリジニル)フェニル)アセトアミドニ塩酸塩(化合物
 3)

15

2- [N-(3-アミジノフェニル) -N-(4-ベンジルオキシ-2-ブテニル) アミノ] -N-(4-イソプロピルフェニル) アセトアミド塩酸塩(化合物4)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

20 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 3.90-4.53 (8H, m), 5.64-5.84 (2H, m), 6.93-7.10 (3H, m), 7.16 (2H, d, J=8.6Hz), 7.23-7.40 (6H, m), 7.50 (2H, d, J=8.6Hz), 8.89 (2H, s), 9.28 (2H, s), 10.07 (1H, s)

2- (N- (3-アミジノフェニル) -N- (4-ベンジルオキシブチル) アミ

25 <u>ノ]-N- (4-イソプロピルフェニル) アセトアミド塩酸塩 (化合物 5)</u>

「H-NMR (DMSO-d。) δ ppm:

1. 17 (6H, d, J=6.9Hz), 1. 55-1. 73 (4H, m), 2. 77-2. 88 (1H, m), 3. 41-3. 52 (4H, m), 4. 23 (2H, s), 4. 46 (2H, s), 6. 91-7. 06 (3H, m), 7. 16 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 22-7. 37 (6H, m), 7. 51 (2H, d, J=8. 5Hz), 8. 94 (2H, s), 9. 27

(2H, s), 10.12 (1H, s)

2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-(5-メチルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ]-N-[4-(4-ピペリジニル)フェニル]アセトアミド三塩酸塩(化合物 <math>6)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

- 1.74-1.97 (4H, m), 2.31 (3H, s), 2.70-2.85 (1H, m), 2.88-3.05 (2H, m),
- 4. 42 (2H, s), 4. 80 (2H, s), 7. 05 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 10-7. 21 (3H, m).
- 7. 26 (1H, s), 7. 35-7. 45 (1H, m), 7. 59 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 80-9. 17 (5H,
- m), 9.40 (2H, s), 10.64 (1H, s), 14.30-14.55 (2H, m)

2- (N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-(2-ヒドロキシエチルオキシ)ベンジル)アミノ)-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物 7)

- 20 2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-カルバモイルメチルオキシベンジル)アミノ]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物8)

 $^{i}H-NMR (DMSO-d_{\theta}) \delta$ ppm:

- 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.78-2.89 (1H, m), 4.35 (2H, s), 4.39 (2H, s),
- 25 4.72 (2H, s), 6.80-7.56 (14H, m), 8.90 (2H, s), 9.26 (2H, s), 10.13 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 474 (M+H)

2- (N-(3-アミジノフェニル)-N-(1-カルバモイルメチルイミダゾ

<u>ールー4 - イルメチル)アミノ]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトア</u> ミド二塩酸塩(化合物 9)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1.17 (6H, d, J=6.9 Hz), 2.77-2.91 (1H, m), 4.42 (2H, s), 4.85 (2H, s),
- 4.90 (2H, s), 6.97-7.27 (5H, m), 7.35-7.69 (5H, m), 7.85 (1H, s), 8.85-
- 9.15 (3H, m), 9.32 (2H, s), 10.35-10.70 (1H, br), 14.50-15.05 (1H, br)
- MS (FAB, m/z) : 448 (M+H)
- 2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-スルファモイルベンジル)ア 10 = (3-N-(4-4)) = (10-1) = (1
 - 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.78-2.89 (1H, m), 4.36 (2H, s), 4.84 (2H, s),
 - 6.90-7.80 (14H, m), 8.81 (2H, br-s), 9.23 (2H, br-s), 10.09 (1H, br-s)
- 15
 2 (N (3 アミジノフェニル) N (3 メタンスルホニルベンジル)

 アミノ) N (4 イソプロピルフェニル) アセトアミド塩酸塩(化合物 1 1)

)
 - 'H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:
 - 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.78-2.89 (1H, m), 3.19 (3H, s), 4.39 (2H, s),
- 20 4.87 (2H, s), 6.93-7.20 (5H, m), 7.32-7.41 (1H, m), 7.50 (2H, d,
 - J=8.8Hz), 7.60-7.72 (2H, m), 7.78-7.92 (2H, m), 8.83 (2H, br-s), 9.23 (2H, br-s), 10.12 (1H, br-s)
- 2 (N-(3-アミジノフェニル) N-(1-プロピルイミダゾール-4

 25
 イルメチル) アミノ) N-(4-イソプロピルフェニル) アセトアミド二塩酸塩 (化合物 1 2)
 - $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₀) δ ppm:
 - 0.81 (3H, t, J=7.4Hz), 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 1.69-1.84 (2H, m), 2.76-
 - 2.90 (1H, m), 4.09 (2H, t, J=7.1Hz), 4.42 (2H, s), 4.84 (2H, s), 6.99-

7.09 (1H, m), 7.10-7.28 (4H, m), 7.32-7.47 (1H, m), 7.53 (2H, d, J=8.5Hz), 7.69 (1H, s), 8.93-9.15 (3H, m), 9.35 (2H, s), 10.40-10.70 (1H, br), 14.61-14.92 (1H, br)

 2 - (N-(3-アミジノフェニル) - N-(1-メチルイミダゾール-4-イルメチル) アミノ) - N-(4-イソプロピルフェニル) アセトアミドニ塩酸塩(化合物 1 3)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.76-2.91 (1H, m), 3.81 (3H, s), 4.41 (2H, br-s),

4.83 (2H, s), 6.99-7.23 (5H, m), 7.32-7.46 (1H, m), 7.47-7.66 (3H, m), 8.82-9.10 (3H, m), 9.34 (2H, s), 10.37-10.60 (1H, br), 14.40-14.75 (1H, br)

MS (FAB, m/z) : 405 (M+H)

- - 0.25-0.35 (2H, m), 0.45-0.55 (2H, m), 1.00-1.20 (7H, m), 2.75-2.90 (1H, m), 4.32 (2H, s), 6.90-7.55 (8H, m), 8.85-9.05 (2H, m), 9.27 (2H, br-s),
- 20 9.97-10.20 (1H, m)
 - 2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物 <math>15) $^{\dagger}H-NMR(DMSO-d_{\bullet})\delta$ ppm:
- 25 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.76-2.90 (1H, m), 4.39 (2H, s), 4.77 (2H, s), 6.92 (1H, dd, J=7.4Hz, 2.1Hz), 7.00-7.40 (6H, m), 7.52 (2H, d, J=8.5Hz), 7.56-7.66 (2H, m), 8.93 (2H, s), 9.28 (2H, s), 10.22 (1H, s)
 - 2 (N (3 T = ジノフェニル) N (2 クロロベンジル) アミノ) -

<u>N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物16)</u>

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm$:

2

1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.76-2.90 (1H, m), 4.38 (2H, s), 4.80 (2H, s),

6.89 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.1Hz), 7.00-7.40 (8H, m), 7.45-7.57 (3H, m), 8.90

(2H, s), 9.28 (2H, s), 10.17 (1H, s)

2- (N- (3-アミジノフェニル) - N- (3-メチル-2-ブテニル) アミ ノ) - N- (4- ピペリジニル) フェニル) アセトアミド二塩酸塩 (化合 物17)

 1 H-NMR (DMSO-d_e) δ ppm:

1.71 (6H, s), 1.75-1.95 (4H, m), 2.70-3.05 (3H, m), 3.25-3.40 (2H, m), 2.4.06 (2H, d, J=5.8Hz), 4.22 (2H, s), 5.21-5.30 (1H, m), 6.92-7.20 (5H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.56 (2H, d, J=8.5Hz), 8.70-9.03 (4H, m), 9.27 (2H, s), 10.18 (1H, s)

15

20

25

5

2-(N-(3-r))-N-(4-r) アミン N-(4-r) N-(4-r

1.24 (6H, d, J=6.0Hz), 4.35-4.62 (3H, m), 4.87 (2H, s), 6.88 (2H, d, J=9.0Hz), 7.00-7.45 (4H, m), 7.53 (2H, d, J=9.0Hz), 7.63 (1H, s), 8.87-9.15 (3H, m), 9.38 (2H, s), 10.48 (1H, s), 13.90-14.90 (2H, br)

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(5-メチルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ)-N-(4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド二塩酸塩(化合物19)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 23 (6H, d, J=6.0Hz), 2. 31 (3H, s), 4. 39 (2H, s), 4. 46-4. 59 (1H, m),

4.79 (2H, s), 6.87 (2H, d, J=9.0Hz), 7.00-7.25 (3H, m), 7.35-7.45 (1H,

m), 7.50 (2H, d, J=9.0Hz), 8.85-9.10 (3H, m), 9.35 (2H, s), 10.43 (1H,

br-s), 14.20-14.55 (2H, m)
MS (FAB, m/z) : 421 (M+H)

 2 - [N-(3-アミジノフェニル) - N-(3-メトキシカルボニルベンジル)

 5
) アミノ] - N-(4-イソプロポキシフェニル) アセトアミド塩酸塩(化合物20)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1. 23 (6H, d, J=6.0Hz), 3. 83 (3H, s). 4. 35 (2H, s), 4. 47-4. 60 (1H, m),
- 4.82 (2H, s), 6.85 (2H, d, J=9.1Hz), 6.98 (1H, dd, J=8.8Hz, 2.1Hz),
- 7. 02-7. 12 (2H, m), 7. 30-7. 40 (1H, m), 7. 45-7. 67 (4H, m), 7. 82-7. 94 (2H, m), 8. 84 (2H, s), 9. 23 (2H, s), 10. 01 (1H, s)

2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-(2-メチルアリル)アミノ]-N- (4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物 2 1)

- 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:
 - 1. 23 (6H, d, J=6.0Hz), 1. 73 (3H, s, 4.01 (2H, s), 4.21 (2H, s), 4.47-4.60 (1H, m), 4.77 (1H, br-s), 4.84 (1H, br-s), 6.85 (2H, d, J=9.1Hz), 6.89-7.06 (3H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.48 (2H, d, J=9.1Hz), 8.89 (2H, s), 9.25 (2H, s), 10.02 (1H, s)

20

- $2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-メチル-2-プテニル)アミノ]-N-(4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物22) <math>^1$ H-NMR(DMSO-d。) δ ppm:
- 1.23 (6H, d, J=6.0Hz), 1.71 (6H, s), 4.05 (2H, d, J=6.5Hz), 4.17 (2H,
- 25 s), 4.45-4.59 (1H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 6.84 (2H, d, J=9.0Hz), 6.90-7.10 (3H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.47 (2H, d, J=9.0Hz), 8.90 (2H, s), 9.25 (2H, s), 9.97 (1H, s)
 - 2 (N-r リル-N-(3-r ミジノフェニル) アミノ) N-(4-イソプ

ロポキシフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物23)

- $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta$ ppm:
- 1. 22 (6H, d, J=6.0Hz), 4. 12 (2H, d, J=4.7Hz), 4. 21 (2H, s), 4. 46-4.60
- (1H, m), 5.10-5.28 (2H, m), 5.85-6.00 (1H, m), 6.85 (2H, d, J=9.1Hz),
- 5 6.96 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.1Hz), 7.00-7.10 (2H, m), 7.30-7.40 (1H, m),
 - 7.50 (2H, d, J=9.1Hz), 8.98 (2H, s), 9.29 (2H, s), 10.09 (1H, s)

2-(N-(3-r)) - N-x + N-x +

- 10 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm$:
 - 1. 16 (6H, d, J=6.9 Hz), 2.77-2.88 (1H, m), 3.09 (3H, s), 4.27 (2H, s),
 - 6. 97-7. 12 (3H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 32-7. 42 (1H, m), 7. 50 (2H,
 - d, J=8.6Hz), 8.95 (2H, br-s), 9.29 (2H, br-s), 10.13 (1H, s)

15 2-(N-(3-r))/(2-2n) -N-(4-4)/(2-2n) ロポキシフェニル) アセトアミド塩酸塩 (化合物 2 5)

- $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$
- 1. 22 (6H, d, J=6.0Hz), 3.09 (3H, s), 4.25 (2H, s), 4.46-4.58 (1H, m),
- 6.84 (2H, d, J=9.0Hz), 6.96-7.13 (3H, m), 7.32-7.42 (1H, m), 7.48 (2H,
- 20 d, J=9.0Hz), 8.97 (2H, s), 9.30 (2H, s), 10.07 (1H, s)

2- (N- (3-アミジノフェニル) -N- (4-エチルベンジル) アミノ] -N- (4-イソプロポキシフェニル) アセトアミド塩酸塩 (化合物 2 6)

- $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:
- 25 1.16 (3H, t, J=7.6Hz), 1.23 (6H, d, J=6.0Hz), 4.27 (2H, s), 4.48-4.58 (1H, m), 4.70 (2H, s), 6.85 (2H, d, J=9.0Hz), 6.95-7.24 (7H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.46 (2H, d, J=9.0Hz), 8.77 (2H, s), 9.20 (2H, s), 9.90 (1H, s)

5

2- (5-アミジノー2-ヒドロキシメチルフェニルアミノ) -N- [4- (4-) -ピペリジニルオキシ) フェニル] アセトアミド二塩酸塩 (化合物 2 7)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.72-1.87 (2H, m), 1.99-2.14 (2H, m), 2.96-3.28 (4H, m), 4.04 (2H, s),

4. 43-4. 76 (3H, m), 6. 85-7. 01 (4H, m), 7. 36 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 54 (2H.

d, J=9.0Hz), 8.65-9.05 (4H, m), 9.25 (2H, s), 10.14 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 398 (M+H)

2-(5-アミジノー2-ベンジルオキシフェニルアミノ) -N-〔4-(4-

10 ピペリジニルオキシ)フェニル〕アセトアミド二塩酸塩(化合物 2 8)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.75-1.90 (2H, m), 2.02-2.12 (2H, m), 2.95-3.10 (2H, m), 3.13-3.26 (2H,

m), 4.07 (2H, s), 4.52-4.62 (1H, m), 5.29 (2H, s), 6.95 (2H, d,

J=9. 1Hz), 7. 03-7. 20 (3H, m), 7. 30-7. 47 (3H, m), 7. 49-7. 62 (4H, m), 8. 85-

9. 30 (6H, m), 10. 31 (1H, s)

<u>2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-ベンジルアミノ]-N-[4-(4-</u> -ピペリジニルオキシ)フェニル]アセトアミド二塩酸塩(化合物 2 9)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 20 1.73-1.85 (2H, m), 2.01-2.12 (2H, m), 2.98-3.11 (2H, m), 3.15-3.28 (2H, m), 4.33 (2H, s), 4.51-4.61 (1H, m), 4.75 (2H, s), 6.88-7.14 (5H, m), 7.21-7.39 (6H, m), 7.53 (2H, d, J=9.0Hz), 8.65-8.98 (4H, m), 9.61 (2H, s), 10.14 (1H, s)
- 25 <u>2-〔N-(3-アミジノフェニル)-N-ベンジルアミノ〕-N-(4-イソ</u> プロポキシフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物 3 0)

- 1.23 (6H, d, J=6.0Hz), 4.32 (2H, s), 4.45-4.60 (1H, m), 4.75 (2H, s),
- 6.85 (2H, d, J=9.0Hz), 6.92-7.13 (3H, m), 7.23-7.38 (6H, m), 7.48 (2H,

d, J=9.0Hz), 8.86 (2H, s), 9.24 (2H, s), 10.02 (1H, s)

2-(5-アミジノ-2-メチルフェニルアミノ)-N-(4-(4-ピペリジ ニルオキシ)フェニル]アセトアミド二塩酸塩(化合物 3 1)

- 10
 2-(5-アミジノ-2-クロロフェニルアミノ) -N-(4-(4-ピペリジ)

 ニルオキシ)フェニル]アセトアミド二塩酸塩(化合物 3 2)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.74-1.87 (2H, m), 2.01-2.15 (2H, m), 2.98-3.11 (2H, m), 3.15-3.29 (2H, m), 4.13 (2H, s), 4.52-4.62 (1H, m), 5.95-6.30 (1H, br), 6.95 (2H, d,

J=9.1Hz), 7.00-7.12 (2H, m), 7.48-7.60 (3H, m), 8.80-9.15 (4H, m), 9.37 (2H, s), 10.26 (1H, s)

2-(3-アミジノフェニルアミノ)-N-[4-(4-ピペリジニルオキシ)フェニル)アセトアミド二塩酸塩(化合物 3 3)

- ¹ H NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 1,74-1.87 (2H, m), 2.02-2.11 (2H, m), 3.00-3.10 (2H, m), 3.15-3.27 (2H, m), 3.96 (2H, s), 6.90-7.00 (5H, m), 7.25-7.35 (1H, m), 7.53 (2H, d, J=9.0Hz), 8.70-8.95 (4H, m), 9.23 (2H, s), 10.10 (1H, s)
- 25 <u>2-(3-アミジノフェニルアミノ)-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物34)</u>

¹H-NMR (DMSO-d_e) δ ppm: 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 3.98 (2H, s), 6.91-7.05 (3H, m), 7.16 (2H, d, J=8.5Hz), 7.27-7.37 (1H, m), 7.53 (2H, d, J=8.5Hz), 8.98 (2H, s), 9.25 (2H, s), 10.15 (1H, s)

実施例3

実施例1と同様の方法に従って、以下の化合物をフリー体として得た。

5

2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-(5-キノキサリニルメチル) アミ<math>J]-N-[4-(4-ピペリジニル) フェニル] アセトアミド (化合物 3 5) $<math>^{\dagger}$ H-NMR (DMSO-d。) δ ppm:

1.35-1.70 (4H, m), 2.92-3.06 (2H, m), 5.36 (2H, s), 6.70 (1H, dd,

- J=8. 4Hz. 2. 3Hz), 6. 98 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 02-7. 23 (4H, m), 7. 50 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 68 (1H, d, J=7. 1Hz), 7. 76-7. 85 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 95-9. 05 (2H, m), 9. 55-10. 35 (1H, br)
- 2- [N-(3-アミジノフェニル) -N-(3-クロロベンジル) アミノ] N-(4-(4-ピペリジニル) フェニル] アセトアミド (化合物 3 6)
 「H-NMR (DMSO-d。) δ ppm:
 1.40-1.80 (4H, m), 2.65-2.75 (2H, m), 3.05-3.15 (2H, m), 4.37 (2H, s),
 4.77 (2H, s), 6.70-7.70 (16H, m), 10.13 (1H, s)
- 2- [N-(3-アミジノフェニル) -N-シクロプロピルメチルアミノ] -N - [4-(4-ピペリジニル) フェニル] アセトアミド (化合物 3 7) 'H-NMR (DMSO-d。) δ ppm: 0.25-0.35 (2H, m), 0.45-0.55 (2H, m), 1.05-1.20 (1H, m), 1.45-1.60 (2H, m), 1.62-1.75 (2H, m), 3.00-3.10 (2H, m), 4.32 (2H, s), 6.90-7.90 (12H, m), 10.04 (1H, s)
 - 2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-クロロベンジル)アミノ)-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド(化合物38) $<math>^{1}H-NMR(DMSO-d_{6})\delta$ ppm:

5

10

1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.78-2.89 (1H, m), 4.38 (2H, s), 4.77 (2H, s), 6.90-7.55 (15H, m), 10.15 (1H, s)

2-[N-(3-r+3)] -N-(4-(4-4)) -ピペリジニル) フェニル) アセトアミド (化合物 3 9)

'H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1. 40-1. 55 (2H, m), 1. 60-1. 70 (2H, m), 2. 52-2. 65 (2H, m), 2. 95-3. 10 (2H, m), 4. 33 (2H, s), 4. 75 (2H, s), 6. 90-7. 20 (5H, m), 7. 23-7. 40 (6H, m),
- 7.51 (2H, d, J=8.5Hz), 10.07 (1H, s)

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(4-クロロベンジル)アミノ)-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド(化合物 40)

'H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.76-2.90 (1H, m), 4.33 (2H, s), 4.74 (2H, s),
- 15 6.90-7.10 (3H, m), 7.17 (2H, d, J=8.9Hz), 7.30-7.66 (7H, m), 8.40-9.40 (3H, m), 10.00-10.20 (1H, m)

実施例 4

 2 - (N-(3-アミジノフェニル) - N-(3-カルバモイルメチルオキシベンジル) アミノ] - N-(4-(4-ピペリジニル) フェニル] アセトアミドニ塩酸塩(化合物 4 1)

2- [N-(3-シアノフェニル)-N-(3-エトキシカルボニルメチルオキシベンジル)アミノ]-N-[4-(1-トリフルオロアセチルピペリジンー4-イル)フェニル]アセトアミド 3.0gに飽和塩化水素-メタノール溶液 100mlを加えて密栓し、室温で5時間反応させた後、反応混合物を減圧下濃縮し、イミデートを得た。そのうち 1.0gを飽和アンモニアーメタノール溶液25mlに溶解

し、室温で15時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣をオクタデシル基化学結合型シリカゲル中圧液体カラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:水ーメタノール)で分離し、得られた目的のフラクションに希塩酸を加え酸性とし、溶媒を減圧留去し、化合物 4 1 を 423mg得た。

先の反応で残ったイミデート体に酢酸エチルと塩化メチレンを加え、飽和炭酸 5 水素ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥し、溶媒を減圧 留去した。得られた残渣をメタノール20mlに溶解し、塩化アンモニウム 172mgの 水0.69ml溶液を加え、6時間加熱還流した。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣を オクタデシル基化学結合型シリカゲル中圧液体カラムクロマトグラフィー (溶出 溶媒:水ーメタノール)で分離し、得られた目的のフラクションに希塩酸を加え 10 酸性とし、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をメタノール5mlに溶解し、水10 ml、アセトニトリル5ml及び炭酸カリウム 1.0gを加え、室温で15時間反応させ た。反応混合物に希塩酸を加え酸性とした後、減圧下濃縮し、残渣にメタノール を加え、不溶物をセライトでろ去した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をメタ ノール10mlに溶解し、少量の飽和塩化水素-メタノール溶液を加え、 室温で 8 時 15 間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣をオクタデシル基化学結合型シ . リカゲル中圧液体カラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:水-メタノール)で分 離し、得られた目的のフラクションに希塩酸を加え酸性とし、溶媒を減圧留去し、 化合物 4 2 を 418mg得た。

20 化合物 4 1

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{\bullet}) \delta ppm:$

1.71-1.96 (4H, m), 2.71-2.84 (1H, m), 2.90-3.02 (2H, m), 4.30-4.43 (4H, m), 4.72 (2H, s), 6.80-7.40 (11H, m), 7.46-7.61 (3H, m), 8.62-9.07 (4H, m), 9.27 (2H, br-s), 10.23 (1H, s)

25 MS(FAB, m/z):515(M+H) 化合物42

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₁) δ ppm:

1. 73-2. 00 (4H, m), 2. 72-2. 85 (1H, m), 2. 90-3. 04 (2H, m), 3. 66 (3H, s), 4. 37 (2H, s), 4. 77-4. 88 (4H, m), 6. 77-7. 40 (10H, m), 7. 52-7. 70 (2H, m),

8.60-9.55 (6H, m), 10.30 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 530 (M+H)

11.

- 1

1

実施例5

10

15

20

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1. 16 (6H, d, J=6.8Hz), 2.75-2.90 (1H, m), 3.69 (3H, s), 4.32 (2H, s), 4.68 (2H, s), 5.00 (2H, s), 6.87-7.40 (7H, m), 7.45-7.65 (2H, m), 7.70-7.94 (1H, br), 8.90 (2H, s), 9.23 (2H, s), 11.23 (1H, br-s)
- 25 MS (FAB, m/z): 463 (M+H)

実施例6

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(4-ヒドロキシブチル)アミノ]-N-(4-ピペリジニル)フェニル)アセトアミド二塩酸塩(化合物 4

4)

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(4-ベンジルオキシブチル)アミノ)-N-(4-(4-ピペリジニル)フェニル)アセトアミド二塩酸塩(化合物 45)

15 化合物 4 4

20

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1. 40-1. 55 (2H, m), 1. 60-1. 70 (2H, m), 1. 75-1. 92 (4H, m), 2. 70-2. 85 (1H, m), 2. 90-3. 05 (2H, m), 3. 28-3. 50 (6H, m), 4. 25 (2H, s), 6. 90-7. 07 (3H, m), 7. 75 (6H, m), 7. 75 (6H
- m), 7.15 (2H, d, J=8.6Hz), 7.30-7.40 (1H, m), 7.56 (2H, d, J=8.6Hz),
 - 8.65-9.00 (4H, m), 9.23 (2H, s), 10.20 (1H, s)

化合物 4 5

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1. 55-1. 72 (4H, m), 1. 73-1. 95 (4H, m), 2. 72-2. 85 (1H, m), 2. 90-3. 03 (2H, m), 3. 28-3. 40 (2H, m), 3. 41-3. 52 (4H, m), 4. 26 (2H, s), 4. 46 (2H, s),
- 25 6.91-7.08 (3H, m), 7.15 (2H, d, J=8.6Hz), 7.21-7.40 (6H, m), 7.56 (2H, d, J=8.6Hz), 8.72-9.08 (4H, m), 9.28 (2H, s), 10.24 (1H, s)

実施例7

 $2 - (N - (3 - 7 \le 5) / 7 x = 1) - N - (3 - (2 - 1) / 1 + 5) x + 1$

. . .

<u>シ)ベンジル〕アミノ〕-N-〔4-〔1-(1-イミノエチル)ピペリジン-4-イル〕フェニル〕アセトアミド二塩酸塩(化合物 4 6)</u>

2-(N-(3-r)2)/7ェニル)-N-(3-(2-r)2) エチルオキシ)ベンジル〕アミノ〕-N-(4-(4-r)2) ジニル)フェニル〕アセトアミド二塩酸塩 130mgをメタノール 2mlに溶解し、エチル アセチミデート塩酸塩58mg及びトリエチルアミン 0.126mlを加え、室温で 2 時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣をオクタデシル基化学結合型シリカゲル中圧液体カラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:-N-(2-r)2 で分離し、得られた目的のフラクションに希塩酸を加え酸性とし、溶媒を減圧留去し、-(2-r)2 ジノフェニル)-N-(3-r)2 ジノフェニル)-N-(3-r)2 ジノフェニル)-N-(3-r)2 アミトアミド二塩酸塩 115mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 55-1. 92 (4H, m), 2. 31 (3H, s), 2. 79-2. 91 (1H, m), 3. 10-3. 23 (1H, m), 3. 63-3. 72 (2H, m), 3. 94 (2H, t, J=5. 0Hz), 3. 96-4. 06 (1H, m), 4. 16-4. 28 (1H, m), 4. 38 (2H, s), 4. 72 (2H, s), 4. 84 (1H, t, J=5. 5Hz), 6. 75-7. 40 (10H, m), 7. 56 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 67 (1H, br-s), 8. 98 (2H, br-s), 9. 15-9. 45 (3H, m), 10. 30 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 543 (M+H)

20

15

5

10

実施例8

実施例7と同様の方法により以下の化合物を合成した。

 2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-カルバモイルメチルオキシベンジル)アミノ)-N-(4-(1-イミノエチル)ピペリジン-4-イル)フェニル)アセトアミド二塩酸塩(化合物 4 7)

- 1.54-1.93 (4H, m), 2.31 (3H, s), 2.79-2.91 (1H, m), 3.09-3.35 (2H, m),
- 3.93-4.05 (1H, m), 4.18-4.31 (1H, m), 4.32-4.46 (4H, m), 4.73 (2H, s),

6.79-7.40 (11H, m), 7.47-7.63 (3H, m), 8.72 (1H, s), 9.05 (2H, s), 9.22-9.40 (3H, m), 10.39 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 5 5 6 (M+H)

5 2- (N-(3-アミジノフェニル) -N-(3-メトキシカルボニルメチルオ キシベンジル) アミノ) -N-(4-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イル) フェニル) アセトアミド二塩酸塩(化合物 4 8)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1.54-1.94 (4H, m), 2.30 (3H, s), 2.79-2.92 (1H, m), 3.09-3.35 (2H, m),
- 3. 66 (3H, s), 3. 95-4. 06 (1H, m), 4. 17-4. 28 (1H, m), 4. 37 (2H, s), 4. 67-
 - 4.79 (4H, m), 6.75-7.40 (10H, m), 7.56 (2H, d, J=8.5 Hz), 8.66 (1H, s),
 - 8.96 (2H, s), 9.21 (1H, s), 9.28 (2H, s), 10.27 (1H, s)
 - MS (FAB, m/z) : 570 (M+H)
- 2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(5-キノキサリニルメチル)アミノ)-N-(4-(1-(1-イミノエチル)ピペリジン-4-イル)フェニル)アセトアミド二塩酸塩(化合物 4 9)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1.51-1.93 (4H, m), 2.30 (3H, s), 2.75-2.92 (1H, m), 3.92-4.16 (1H, m),
- 20 4.24-4.29 (1H, m), 4.48 (2H, s), 5.39 (2H, s), 6.90-7.24 (5H, m), 7.28-
 - 7.38 (1H, m), 7.49-7.72 (3H, m), 7.76-7.87 (1H, m), 7.97-8.08 (1H, m),
 - 8.63 (1H, s), 8.84-9.06 (4H, m), 9.13-9.31 (3H, m), 10.28 (1H, s)
- 2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-クロロベンジル) アミノ]

 25
 N-[4-[1-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イル] フェニル) アセトアミド二塩酸塩(化合物 5 0)

- 1.55-1.95 (4H, m), 2.30 (3H, s), 2.80-2.90 (1H, m,), 3.10-3.25 (1H, m),
- 3.95-4.05 (1H, m), 4.15-4.25 (1H, m), 4.39 (2H, s), 4.77 (2H, s), 6.94-

6.96 (1H, m), 7.02-7.13 (2H, m), 7.20 (2H, d, J=8.6Hz), 7.25-7.42 (5H, m), 7.55 (2H, d, J=8.6Hz), 8.63 (1H, br-s), 8.93 (2H, br-s), 9.18 (1H, br-s), 9.28 (2H, br-s), 10.26 (1H, s)

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(4-ヒドロキシブチル) アミノ]
 -N-(4-(1-(1-イミノエチル)) ピペリジン-4-イル) フェニル) アセトアミド二塩酸塩(化合物 5 1)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₈) δ ppm:

- 1. 44-1. 52 (2H, m), 1. 58-1. 80 (4H, m), 1. 81-1. 92 (2H, m), 2. 30 (3H, s),
 2. 80-2. 90 (1H, m), 3. 10-3. 22 (1H, m), 3. 24-3. 34 (1H, m), 3. 40-3. 50 (2H, m), 4. 18-4. 30 (3H, m), 6. 91-7. 08 (3H, m), 7. 19 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 30-7. 40 (1H, m), 7. 55 (2H, d, J=8. 6Hz), 8. 66 (1H, s), 8. 99 (2H, s), 9. 22 (1H, s), 9. 29 (2H, s), 10. 25 (1H, s)
- 15
 2 (N (3 アミジノフェニル) N (3 ヒドロキシベンジル) アミノ

) N (4 (1 (1 イミノエチル)) ピペリジン 4 イル) フェニル)

 アセトアミド二塩酸塩(化合物 5 2)

- 1.55-1.94 (4H, m), 2.30 (3H, s), 2.79-2.92 (1H, m), 3.11-3.32 (2H, m),
- 20 .3.95-4.05 (1H, m), 4.15-4.28 (1H, m), 4.34 (2H, s), 4.66 (2H, s), 6.60-6.76 (3H, m), 6.95 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.2Hz), 7.01-7.25 (5H, m), 7.30-7.39 (1H, m), 7.56 (2H, d, J=8.6Hz), 8.64 (1H, s), 8.94 (2H, s), 9.20 (1H, s), 9.28 (2H, s), 9.38 (1H, br-s), 10.24 (1H, s)
- 2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-シクロプロピルメチルアミノ]-N
 -(4-(1-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イル) フェニル] アセトアミド二塩酸塩(化合物 5 3)
 - 'H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:
 - 0. 25-0. 35 (2H, m), 0. 45-0. 55 (2H, m), 1. 05-1. 17 (1H, m), 1. 55-1. 92 (4H,

- m), 2.31 (3H, s), 2.80-2.90 (1H, m), 3.10-3.40 (4H, m), 3.95-4.05 (1H,
- m), 4.18-4.31 (1H, m), 4.36 (2H, s), 6.98-7.08 (2H, m), 7.11-7.22 (3H,
- m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.55 (2H, d, J=8.6Hz), 8.50-9.50 (6H, m), 10.26 (1H, s)

5

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-ベンジルアミノ]-N-[4-[1-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イル] フェニル] アセトアミド二塩酸塩(化合物 5 4)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₈) δ ppm:

- 10 1.55-1.92 (4H, m), 2.31 (3H, s), 2.80-2.92 (1H, m), 3.10-3.22 (1H, m), 3.95-4.07 (1H, m), 4.16-4.28 (1H, m), 4.37 (2H, s), 4.76 (2H, s), 6.90-7.42 (11H, m), 7.56 (2H, d, J=8.4Hz), 8.67 (1H, br-s), 8.98 (2H, br-s), 9.15-9.40 (3H, m), 10.29 (1H, s)
- 2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-メチル-2-プテニル)アミノ)-N-(4-(1-(1-イミノエチル)ピペリジン-4-イル)フェニル]アセトアミド二塩酸塩(化合物55)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1.50-1.95 (10H, m), 2.30 (3H, s), 2.77-2.91 (1H, m), 3.10-3.35 (2H, m),
- 3.94-4.12 (3H, m), 4.16-4.30 (3H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 6.96 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.2Hz), 7.00-7.15 (2H, m), 7.19 (2H, d, J=8.6Hz), 7.30-7.40 (1H, m), 7.55 (2H, d, J=8.6Hz), 8.70 (1H, br-s), 9.04 (2H, br-s), 9.20-9.38 (3H, m), 10.27 (1H, br-s)
- 2-(5-アミジノ-2-ヒドロキシメチルフェニルアミノ) -N-(4-(1 -(1-イミノエチル)) ピペリジン-4-イルオキシ) フェニル) アセトアミド 二塩酸塩(化合物 5 6)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

1.62-1.83 (2H, m), 1.95-2.10 (2H, m), 2.28 (3H, s), 3.40-3.59 (2H, m),

3. 67-3. 83 (2H, m), 4. 05 (2H, s), 4. 50-4. 68 (3H, m), 6. 89-7. 11 (4H, m), 7. 36 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 54 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 67 (1H, s), 8. 91 (2H, s), 9. 18-9. 35 (3H, m), 10. 14 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 4 3 9 (M+H)

5

2-(5-アミジノ-2-ベンジルオキシフェニルアミノ) -N-[4-[1-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イルオキシ] フェニル] アセトアミドニ 塩酸塩(化合物 5 7)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

- 1. 62-1. 82 (2H, m), 1. 95-2. 10 (2H, m), 2. 29 (3H, s), 3. 45-3. 60 (2H, m), 4. 06 (2H, s), 4. 57-4. 69 (1H, m), 5. 30 (2H, s), 6. 95 (2H, d, J=9. 1Hz), 7. 02 (1H, s), 7. 08-7. 20 (2H, m), 7. 30-7. 60 (7H, m), 8. 73 (1H, s), 8. 85 (2H, s), 9. 16 (2H, s), 9. 58 (1H, s), 10. 25 (1H, s)
- 2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-ベンジルアミノ]-N-(4-(1 -(1-イミノエチル)ピペリジン-4-イルオキシ)フェニル)アセトアミドニ塩酸塩(化合物58)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 1. 65-1. 82 (2H, m), 1. 95-2. 12 (2H, m), 2. 28 (3H, s), 3. 46-3. 57 (2H, m),
- 20 3.68-3.80 (2H, m), 4.31 (2H, s), 4.57-4.68 (1H, m), 4.75 (2H, s), 6.91-7.09 (5H, m), 7.22-7.38 (6H, m), 7.51 (2H, d, J=8.7Hz), 8.54-8.89 (3H, m), 9.10-9.26 (3H, m), 10.04 (1H, s)
- 2-(5-アミジノー2-メチルフェニルアミノ)-N-〔4-〔1-(1-イ)

 25
 ミノエチル)ピペリジン-4-イルオキシ〕フェニル〕アセトアミド二塩酸塩(化合物59)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.65-1.80 (2H, m), 1.95-2.10 (2H, m), 2.24 (3H, s), 2.29 (3H, s), 3.45-3.61 (2H, m), 3.66-3.86 (2H, m), 4.07 (2H, s), 4.55-4.70 (1H, m), 6.88-

5

15

20

25

7.07 (4H, m), 7.22 (1H, d, J=7.6Hz), 7.56 (2H, d, J=9.0Hz), 8.75 (1H, s), 9.00 (2H, s), 9.25 (2H, s), 9.31 (1H, s), 10.27 (1H, s)

2-(5-アミジノ-2-クロロフェニルアミノ)-N-[4-[1-(1-イ ミノエチル)ピペリジン-4-イルオキシ]フェニル]アセトアミドニ塩酸塩(化合物60)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

1.65-1.82 (2H, m), 1.95-2.10 (2H, m), 2.29 (3H, s), 3.65-3.85 (2H, m),

4. 13 (2H, s), 4. 58-4. 69 (1H, m), 6. 00-6. 22 (1H, br), 6. 95 (2H, d,

J=9.0Hz), 7.00-7.14 (2H, m), 7.47-7.60 (3H, m), 8.70 (1H, s), 9.07 (2H, s), 9.25 (1H, s), 9.37 (2H, s), 10.26 (1H, s)

実施例9

2-〔N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-メトキシカルボニルメチルオキシベンジル)アミノ〕-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物61)

 $2-(N-(3-\nu P/J r=n)-N-(3-y N++\nu n)$ オシベンジル)アミノ]-N-(4-4)プロピルフェニル)アセトアミド 202 mgに飽和塩化水素-メタノール溶液50mlを加えて密栓し、室温で5時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮した後、飽和炭酸ナトリウム水溶液を加えて中和した。酢酸エチルで抽出後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣にメタノール50mlと塩化アンモニウム57mgの水 2ml溶液を加え、12時間加熱環流した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をアミノプロピル化シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノールー塩化メチレン)で分離し、得られた目的のフラクションに希塩酸を加え酸性とし、溶媒を減圧留去し、2ー $\{N-(3-r = i)/2 Tr=n\}$ N-(3-y + i) N-(3-y +

1. 18 (6H, d, J=6.9Hz), 2. 78-2. 89 (1H, m), 3. 67 (3H, s), 4. 36 (2H, s), 4. 73 (2H, s), 4. 76 (2H, s), 6. 77-7. 40 (10H, m), 7. 52 (2H, d, J=8.5Hz), 8. 89 (2H, s), 9. 26 (2H, s), 10. 13 (1H, s)

5 実施例10

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-カルボキシメチルオキシベンジル)アミノ]-N-[4-[1-(1-イミノエチル)ピペリジン-4-イル]フェニル]アセトアミド二塩酸塩(化合物62)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{\bullet}) \delta$ ppm:

20 1.52-1.93 (4H, m), 2.31 (3H, s), 2.77-2.92 (1H, m), 3.05-3.35 (2H, m), 3.94-4.07 (1H, m), 4.20-4.35 (1H, m), 4.41 (2H, s), 4.63 (2H, s), 4.73 (2H, s), 6.72-7.40 (10H, m), 7.59 (2H, d, J=8.6Hz), 8.80 (1H, s), 9.14 (2H, s), 9.25-9.50 (3H, m), 10.48 (1H, s)

MS (FAB, m/z): 557 (M+H)

25

実施例11

実施例10と同様の方法により以下の化合物を合成した。

2 - (N - (3 - T + S) / T + T + S) - N - (3 - T) / T + S / T

ジル) アミノ] - N - (4 - イソプロピルフェニル) アセトアミド二塩酸塩 (化 合物 6 3)

'H-NMR (DMSO-d₈) δ ppm:

1.17 (6H, d, J=6.9Hz), 2.78-2.89 (1H, m), 4.35 (2H, s), 4.63 (2H, s),

4.72 (2H, s), 6.73-7.60 (12H, m), 8.89 (2H, br-s), 9.25 (2H, br-s),

10. 11 (1H, br-s), 12. 65-13. 35 (1H, br)

実施例12

5

2-(N-(2-プロモベンジル)-N-(3-シアノフェニル) アミノ)-N- (4-イソプロピルフェニル) アセトアミド 800mg、酢酸パラジウム10mg、 トリフェニルホスフィン24mg、アクリル酸エチル0.55mlおよびトリエチルアミン 0.35mlをN, N-ジメチルホルムアミド 1.5mlに懸濁し、アルゴン雰囲気下 100 15 ℃で18時間反応させた。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチルーヘキサン)で精製し、 ニトリル 738mgを得た。このうち 360mgに飽和塩化水素-エタノール溶液10mlを 加えて密栓し、室温で8時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた 残渣に飽和アンモニア-メタノール溶液10mlを加え、室温で19時間反応させた。 20 反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をアミノプロピル化シリカゲルカラムクロマト グラフィー(溶出溶媒:25%アンモニア水溶液-メタノール-塩化メチレン)で 分離し、得られた目的のフラクションを減圧下濃縮し、残渣にメタノールおよび 希塩酸を加え酸性とし、溶媒を減圧留去し、3- [2- [N-(3-アミジノフ ェニル) - N - 〔N - (4 - イソプロピルフェニル) カルバモイルメチル〕アミ 25 ノメチル〕フェニル〕アクリル酸エチル塩酸塩 230mgを得た。

'H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 17 (6H, d, J=6.9Hz), 1. 24 (3H, t, J=7.1Hz), 2. 76-2.90 (1H, m), 4. 18 (2H, q, J=7.1Hz), 4. 29 (2H, s), 4. 94 (2H, s), 6. 54 (1H, d, J=15.8Hz),

6. 92-7. 41 (9H, m), 7. 50 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 75-7. 84 (1H, m), 7. 95 (1H, d, J=15. 8Hz), 8. 89 (2H, s), 9. 25 (2H, s), 10. 10 (1H, s)

実施例13

10

15

20

25

5 2- (N-(3-アミジノフェニル) -N-(1-ナフチルメチル) アミノ) -N-(4-(1-(1-イミノエチル)) ピペリジン-4-イル) フェニル) アセトアミド二塩酸塩(化合物65)

 $2-(N-(3-\nu r)7 r=n)-N-(1-t 7 t) r=1)-N-(4-(1-h)7 r=n)-N-(4-(1-h)7 n) r=1)-N-(4-(1-h)7 n) r=1) r=1 N-(4-(1-h)7 n) r=1 n) r=1 n) r=1 n-(4-(1-h)7 n) r=1 n) r=1 n) r=1 n) r=1 n=1 n) r=1 n) r=$

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₈) δ ppm:

1.55-1.96 (4H, m), 2.31 (3H, s), 2.78-2.93 (1H, m), 3.10-3.36 (2H, m),

3.95-4.06 (1H, m), 4.16-4.28 (1H, m), 4.38 (2H, s), 5.24 (2H, s), 6.95-

7.25 (5H, m), 7.29-7.64 (7H, m), 7.82-7.93 (1H, m), 7.96-8.10 (2H, m),

8.65 (1H, br-s), 8.94 (2H, br-s), 9.13-9.33 (3H, m), 10.21 (1H, br-s)

実施例14

2- (N- (3-アミジノフェニル) -N- (5-メチルイミダゾール-4-イ

5

<u>ルメチル)アミノ]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(</u> 化合物 6 6)

2 - (N - (1 - t e r t - プトキシカルボニルー 5 - メチルイミダゾールーピルフェニル)アセトアミド1.20gに飽和塩化水素-エタノール溶液20mlを加え 密栓し、室温で5時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣にジエチル・ エーテルを加えて懸濁させた。上澄みを取り除いた後、減圧乾燥し、得られた残 渣に飽和アンモニアーメタノール溶液25ml及び塩化メチレン10mlを加え、室温で 24時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣にクロロホルム及び少量の エタノールを加えて懸濁し、不溶物をろ去した。ろ液を減圧下濃縮し、得られた 10 残渣にメタノールを加え、さらに酢酸エチルを加えて懸濁し、不溶物をろ取した。 得られた残渣に再びメタノールを加え、酢酸エチルを加え懸濁した。不溶物をろ 取し、酢酸エチルで洗浄し、2- [N-(3-アミジノフェニル)-N-(5-メチルイミダゾールー4ーイルメチル)アミノ]ーNー(4ーイソプロピルフェ ニル) アセトアミド塩酸塩 900mgを得た。 15

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 17 (6H, d, J=6.9Hz), 2. 28 (3H, s), 2. 74-2. 90 (1H, m), 4. 32 (2H, s), 4.67 (2H, s), 6.87-7.08 (3H, m), 7.16 (2H, d, J=8.4Hz), 7.29-7.41 (1H, m), 7.56 (2H, d, J=8.4Hz), 7.87-8.14 (1H, br), 8.95 (2H, s), 9.27 (2H,

s), 11.15-11.65 (1H, br) 20

実施例 1 5

実施例14と同様の方法により、以下の化合物を合成した。

- 2 [N (3 アミジノフェニル) N [1 (4 メチルベンジル<u>) イミ</u> 25 ダゾールー4ーイルメチル)アミノ)-Nー(4ーイソプロピルフェニル)アセ トアミド塩酸塩(化合物67)
 - $^{i}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:
 - 1. 17 (6H, d, J=6.9Hz), 2. 28 (3H, s), 2. 76-2. 90 (1H, m), 4. 31 (2H, s),

4.67 (2H, s), 5.16 (2H, s), 6.90-7.20 (9H, m), 7.23-7.38 (2H, m), 7.56 (2H, d, J=8.5Hz), 7.90-8.10 (1H, br), 8.95 (2H, s), 9.24 (2H, s), 11.28 (1H, br-s)

2 - (N-(3-アミジノフェニル) - N-(1-(4-ヒドロキシベンジル)イミダゾール-4-イルメチル) アミノ) - N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物 6 8)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.16 (6H, d, J=6.9Hz), 2.75-2.89 (1H, m), 4.29 (2H, s), 4.63 (2H, s),

5.04 (2H, s), 6.73 (2H, d, J=8.4Hz), 6.85-7.36 (9H, m), 7.56 (2H, d, J=8.4Hz), 7.84 (1H, s), 8.70-9.70 (5H, m), 11.40 (1H, s)

MS (FAB, m/z) : 497 (M+H)

実施例16

20

 15
 2 - (N - (3 - アミジノフェニル) - N - (4 - ヒドロキシブチル) アミノ]

 -N - (4 - イソプロピルフェニル) アセトアミド塩酸塩(化合物 6 9)

2-(N-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(4-(3-r)) -N-(3-r) -N-(3-r) -N-(3-r) -N-(3-r) -N-(3-r) -N-(3-r)

アミジノフェニル)-N-(4-ヒドロキシブチル) アミノ]-N-(4-イソ プロピルフェニル) アセトアミド塩酸塩18mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 17 (6H, d, J=6.9Hz), 1. 41-1. 52 (2H, m), 1. 56-1. 68 (2H, m), 2. 78-2. 90 (1H, m), 3. 40-3. 50 (4H, m), 4. 23 (2H, s), 6. 92-7. 05 (3H, m), 7. 16 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 30-7. 38 (1H, m), 7. 50 (2H, d, J=8.5Hz), 8. 91 (2H, s), 9. 25 (2H, s), 10. 08 (1H, s)

実施例17

実施例16と同様の方法により、以下の化合物を合成した。

2-(N-(3-r)) -N-(2-x+) -N-(2-x+)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{8}) \delta ppm:$

0.92 (6H, d, J=6.6Hz), 1.22 (6H, d, J=6.0Hz), 1.96-2.10 (1H, m), 3.28 (2H, d, J=7.6Hz), 4.23 (2H, s), 4.47-4.60 (1H, m), 6.84 (2H, d, J=9.0Hz), 6.92-7.01 (3H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.45 (2H, d, J=9.0Hz), 8.81 (2H, s), 9.22 (2H, s), 9.94 (1H, s)

10

15

20

2 − (N − (3 − アミジノフェニル) − N − (3 − メチルブチル) アミノ) − N − (4 − イソプロポキシフェニル) アセトアミド二塩酸塩(化合物 7 1)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

0.94 (6H, d, J=6.6Hz), 1.23 (6H, d, J=6.0Hz), 1.40-1.70 (3H, m), 3.36-3.50 (2H, m), 4.19 (2H, s), 4.45-4.59 (1H, m), 6.85 (2H, d, J=9.0Hz), 6.90-7.02 (3H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.42 (2H, d, J=9.0Hz), 8.85 (2H, s), 9.24 (2H, s), 9.97 (1H, s)

2-(N-(3-r)) - N- プロピルアミノ) - N- (4-4) プロポキシフェニル) アセトアミド二塩酸塩 (化合物 7.2)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

- 0.91 (3H, t, J=7.4Hz), 1.23 (6H, d, J=6.0Hz), 1.50-1.70 (2H, m), 3.35-
- 3.50 (2H, m), 4.21 (2H, s), 4.46-4.60 (1H, m), 6.84 (2H, d, J=9.0Hz),
- 6.90-7.06 (3H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.48 (2H, d, J=9.0Hz), 8.89 (2H,
- 25 s), 9.25 (2H, s), 9.99 (1H, s)

2-(5-アミジノ-2-ヒドロキシフェニルアミノ)-N-〔4-〔1-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イルオキシ〕フェニル〕アセトアミド二塩酸塩(化合物 7 3)

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 62-1. 85 (2H, m), 1. 95-2. 10 (2H, m), 2. 29 (3H, s), 3. 65-3. 85 (2H, m), 4. 01 (2H, s), 4. 57-4. 69 (1H, m), 5. 20-5. 70 (1H, m), 6. 87 (1H, d, J=8. 2Hz), 6. 90-7. 10 (4H, m), 7. 55 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 63-8. 80 (3H, m), 9. 05 (2H, s), 9. 28 (1H, s), 10. 21 (1H, s), 10. 75 (1H, s)

実施例18

5

10

15

20

2 - [N - (3 - アミジノフェニル) - N - (5 - メチルイミダゾール - 4 - イルメチル) アミノ] - N - [4 - [1 - (1 - イミノエチル) ピペリジン - 4 - イル] フェニル] アセトアミド二塩酸塩 (化合物 7 4)

2-[N-(3-r+i)/7 - N-(5-x+n/1 + i)/2 - N-(4-(4-y)/2 - N-(4-(4-y)/2 - N-(4-(4-y)/2 - N-(4-y)/2 - N-(4-y)/2 - N-(4-y)/2 - N-(4-(4-y)/2 - N-(2 - N-(2

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta$ ppm:

25 1. 52-1. 93 (4H, m), 2. 20-2. 36 (6H, m), 2. 77-2. 91 (1H, m), 3. 07-3. 12 (1H, m), 3. 93-4. 07 (1H, m), 4. 14-4. 38 (3H, m), 4. 62 (2H, s), 6. 80-7. 07 (3H, m), 7. 19 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 28-7. 40 (1H, m), 7. 50-7. 77 (3H, m), 8. 63 (1H, s), 8. 94 (2H, br-s), 9. 12-9. 31 (3H, m), 11. 70-12. 22 (2H, m)

実施例19

2-[N-(3-アミジノフェニル)-N-(1-カルボキシメチルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ<math>]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミドナトリウム塩(化合物 7 5)

- 2 (N-(3-アミジノフェニル)-N-(1-メトキシカルボニルメチルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミド塩酸塩11mgをメタノール 0.4mlに溶解し、1N-水酸化ナトリウム-メタノール溶液77μ1を加え、2時間加熱還流した。反応混合物にジエチルエーテルを加え懸濁し、上澄みを除き、減圧下乾燥した。残渣をエタノールに溶解し、不溶物をセライトでろ去した。ろ液を減圧下濃縮し、得られた残渣をジエチルエーテルと少量のメタノールの混液で懸濁して上澄みを除き、減圧乾燥し、2ー(N-(3-アミジノフェニル)-N-(1-カルボキシメチルイミダゾール-4-イルメチル)アミノ]-N-(4-イソプロピルフェニル)アセトアミドナトリウム塩10mgを得た。

20 実施例 2 0

2-(N-(3-アミジノフェニル)-N-(3-ベンジルオキシベンジル)ア
 ミノ)-N-(4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物 7 6

2- [N-(3-アミジノフェニル) - N-(3-ヒドロキシベンジル) アミノ25) - N-(4-イソプロポキシフェニル) アセトアミド塩酸塩(化合物 7 7)2- [N-(3-ベンジルオキシベンジル) - N-(3-シアノフェニル) アミノ] - N-(4-イソプロポキシフェニル) アセトアミド40mgに飽和塩化水素-エタノール溶液20m1を加えて密栓し、室温で5時間反応させた。反応混合物を減圧下濃縮した後、飽和アンモニア-メタノール溶液20m1を加え、室温で12時間

撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をアミノプロピル化シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:メタノールー塩化メチレン)で分離し、先に溶出した目的のフラクションにメタノールおよび希塩酸を加え酸性とし、溶媒を減圧留去し、化合物 7 6 を20mg得た。また、後に溶出した目的のフラクションにメタノールおよび希塩酸を加え、溶媒を減圧留去し、化合物 7 7 を15mg得た。

化合物 7.6

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.23 (6H, d, J=5.9Hz), 4.31 (2H, s), 4.45-4.85 (3H, m), 5.05 (2H, s),

6.80-7.55 (17H, m), 8.85 (2H, s), 9.24 (2H, s), 10.00 (1H, s)

10 化合物 7 7

5

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 23 (6H, d, J=5. 9Hz), 4. 31 (2H, s), 4. 45-4. 80 (3H, m), 6. 80-7. 55 (13H,

m), 8.81 (2H, s), 9.22 (2H, s), 9.96 (1H, s)

15 実施例21

20

25

2-(3-アミジノフェニルアミノ)-N-(4-イソプロポキシフェニル)アセトアミド塩酸塩(化合物 7 8)

2-[N-(3-r+i)]-N-(4-r+i) -N-(3-r+i) -N-(4-r+i) -N-(4-r+i)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

1. 25 (6H, d, J=5.9Hz), 3. 92 (2H, s), 4. 45-4. 55 (1H, m), 6. 78 (2H, d, J=8.9Hz), 6. 84-6. 91 (3H, m), 7. 18-7. 28 (1H, m), 7. 41 (2H, d, J=8.9Hz), 8. 75 (2H, s), 9. 10 (2H, s), 9. 86 (1H, s)

実施例 2 2

10

25

2-(3-アミジノフェニルアミノ)-N-[4-[1-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イルオキシ]フェニル]アセトアミド二塩酸塩(化合物 7 9)

 $2-(3-T \in \mathcal{Y})$ フェニルアミノ) $-N-(4-(4-\mathcal{C}^{\prime})\mathcal{Y})$ ンフェニル) アセトアミドニ塩酸塩70 mgとトリエチルアミン 0.088 m 1をエタノール 5 m 1に溶解し、エチル アセチミデート塩酸酸40 mgを加え、室温で一夜撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、得られた残渣をクロロホルムで洗浄後、メタノールに溶解し希塩酸で酸性とし、不溶物をろ去した。ろ液を減圧下濃縮し、残渣をイソプロパノールで洗浄し、 $2-(3-T \in \mathcal{Y})$ フェニルアミノ) $-N-(4-(1-(1-4 \in \mathcal{Y})))$ ピペリジン $-4-(4-(4-\mathcal{C}^{\prime}))$ フェニル)アセトアミドニ塩酸塩25 mgを得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1. 65-1. 71 (2H, m), 1. 96-2. 09 (2H, m), 2. 28 (3H, s), 3. 46-3. 57 (2H, m),
3. 68-3. 81 (2H, m), 3. 96 (2H, d, J=6. 1Hz), 4. 58-4. 68 (1H, m), 6. 48-6. 53
(1H, m), 6. 91-7. 00 (5H, m), 7. 27-7. 37 (1H, m), 7. 54 (2H, d, J=9. 1Hz),
8. 60-9. 35 (6H, m), 10. 13 (1H, br-s)

実施例 2 3

20 希塩酸を用いた酸性化を除き、実施例 1 0 と同様の方法により、以下の化合物 を合成した。

2- [N-(3-アミジノフェニル) -N-(3-カルボキシメチルオキシベン ジル) アミノ] -N- [4-[1-(1-イミノエチル) ピペリジン-4-イル] フェニル) アセトアミド塩酸塩 (化合物 8 0)

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm:$

1. 40-1. 95 (4H, m), 2. 30 (3H, s), 2. 83 (1H, t, J=11. 6Hz), 3. 79-4. 49 (6H, m), 4. 69 (2H, br-s), 6. 56-6. 85 (3H, m), 6. 87-7. 40 (7H, m), 7. 56 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 40-11. 35 (6H, m)

実施例 2 4

5

10

15

2-[N-(3-r)] -N-(3-n) -N-(

2-(N-(3-r)2)/7ェニル)-N-(3-n)ルボキシメチルオキシベンジル)アミノ〕-N-(4-(1-(1-4)/2)エチル)ピペリジン-4-4ル〕フェニル〕アセトアミド塩酸塩 4.4gを50Cにて1N硫酸水溶液50mlに溶解した。室温にて6時間撹拌後、析出物を5取し、水及びアセトンで順次洗浄することにより、2-(N-(3-r)2)/7ェニル)-N-(3-n)ボキシメチルオキシベンジル)アミノ〕-N-(4-(1-(1-4)/2))ピペリジン-4-4ル〕フェニル〕アセトアミド硫酸塩二水和物 3.9gを得た。

 $^{\mathsf{L}}\mathsf{H}-\mathsf{NMR}$ (DCOOD) δ ppm:

1.69-1.99 (2H, m), 2.00-2.22 (2H, m), 2.48 (3H, s), 2.90-3.12 (1H, m),

3. 28-3. 60 (2H, m), 4. 10-4. 35 (2H, m), 4. 79 (2H, s), 4. 82 (2H, s), 5. 00 (2H, s), 6. 87-7. 08 (3H, m), 7. 31 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 32-7. 43 (1H, m), 7. 46 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 50-7. 85 (4H, m)

元素分析 (C, H, N, O, · H, SO, · 2 H, O)

理論値: C, 53. 90; H, 6. 13; N, 12. 17

20 実測値: C, 53. 78; H, 6. 03; N, 12. 14

試験例1

活件化血液凝固第X因子の阻害活性の測定

被験化合物のジメチルスルホキシド溶液 5 μ 1、 p H 8. 4のトリス-塩酸緩 25 衝液 3 7 5 μ 1 および 1 m M S - 2 2 2 2 (第一化学薬品株式会社製) 水溶液 1 0 0 μ 1 を混合し、0. 6 ユニット/m 1 のヒト活性化血液凝固第 X 因子(カ ルバイオケミ社製) のゼラチンーグリシン緩衝溶液 2 0 μ 1 を加えて、3 7℃で 1 0 分間インキュベートした。6 0 %酢酸 1 0 0 μ 1 を加えて反応を停止し、吸 光度 (4 0 5 n m) を測定した。 被験化合物無添加群をコントロールとし、ヒト活性化血液凝固第X因子無添加群をブランクとした。コントロールに対し50%阻害するときの被験化合物の濃度 (IC_{50})を求め、活性化血液凝固第X因子阻害活性の指標とした。その結果は表1の通りである。

5

10

15

試験例2

トロンビン阻害活性の測定

被験化合物無添加群をコントロールとし、ヒトートロンビン無添加群をブランクとした。コントロールに対して50%阻害するときの被験化合物の濃度(IC 50)を求め、トロンビン阻害活性の指標とした。その結果は表1の通りである。〔表1〕

20

	, , , , , , ,	
化合物	活性化血液凝固第 X 因子 阻害活性 (n M)	トロンビン阻害活性 (μM)
2 2	1 5	1 3
5 2	1 6	7 7
5 5	. 4	1 5
5 8	4 2	1 0 0
6 2	1 8	2 0 6
6 5	8	4 2
7 4	1 9	1 7 7
7 9	9 6	3 0 8

25

ŗ

抗凝固作用(血漿プロトロンビンタイム)の測定

被験化合物のジメチルスルホキシド溶液 2 μ 1 を入れた専用キュベットを 3 7 ℃に加温し、ヒト正常血漿 (ジョージ・キング社製) 5 0 μ 1 を加え、1分後に 3 7 ℃に保温した血漿プロトロンビンタイム試薬 (ネオプラスチン プラス (登録商標), ベーリンガー・マインハイム株式会社製) 1 0 0 μ 1 を加え、ST 4 (ベーリンガー・マンハイム株式会社製) を用いて凝固時間を測定した。

被験化合物無添加群をコントロールとし、コントロールの凝固時間を2倍延長する被験化合物の濃度(CT2)を求め、これを抗凝固作用の指標とした。その結果は表2の通りである。

10 〔表 2〕

化合物	抗凝固作用(μM)
2 2	0.29
5 2	0. 17
5 5	0.091
5 8	0. 24
6 2	0. 21
7 4	0.30

15

25

20 試験例 4

急性毒性試験

7週齢ウイスター系雄性ラット(SLC)1群5例を用い、投与容量が2.5 ml/kgになるよう被験化合物の溶液を調製し、尾静脈内に投与速度1ml/分で投与した。投与後一定時間毎に観察を行い、24時間後の観察で生死を判定した。その結果は表3の通りである。

〔表3〕

化合物	投与量(mg/kg)	死亡例
6 2	3 0	0 / 5

請求の範囲

1. 一般式

5

10

15

(式中のRは水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基として水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、とドロキシ低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシカルボニル基、カルバモイル低級アルコキシ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキンカルボニル基、低級アルコキンカルボニル基、低級アルキルスルホニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式

20

(式中のAは低級アルキレン基であり、ベンゼン環と縮合している環2は環内に 1個又は2個の窒素原子を有する6員芳香族異項環基である)で表される基又は 一般式

25

(式中のAは低級アルキレン基であり、Bは水素原子、低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、カルバモイル 低級アルキル基又は置換基として水酸基又は低級アルキル基を有していてもよい 5

15

20

25

アリール低級アルキル基であり、Dは水素原子又は低級アルキル基である)で表される基であり、R¹ は水素原子、水酸基、低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ基又はハロゲン原子であり、Yは単結合又は酸素原子であり、R² は低級アルキル基又は一般式

〔式中のnは1又は2であり、Tは水素原子又は一般式-C(=NH)-W(式
 中のWは低級アルキル基である)で表される基である〕で表される基である〕で表される基である〕で表される基である〕で表される場合

2. 一般式

(式中のRは水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基として水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルカニル基、低級アルコキシカルボニル低級アルカニル基、カルボキシ低級アルカニル基、低級アルコキシカルボニル低級アルケニル基、カルバモイル低級アルカニシ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、カルバモイル低級アルカニル基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルカルボニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式

(式中のAは低級アルキレン基であり、ベンゼン環と縮合している環 Z は環内に 1個又は2個の窒素原子を有する6員芳香族異項環基である)で表される基又は 一般式

J

(式中のAは低級アルキレン基であり、Bは水素原子、低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、カルバモイル低級アルキル基又は置換基として水酸基又は低級アルキル基を有していてもよいアリール低級アルキル基であり、Dは水素原子又は低級アルキル基である)で表される基であり、Yは単結合又は酸素原子であり、R² は低級アルキル基又は一般式

15

10

〔式中のnは1又は2であり、Tは水素原子又は一般式-C(=NH)-W(式中のWは低級アルキル基である)で表される基である〕で表される基である〕で表される請求項1記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩。

20

3. 一般式

25

〔式中のR・は低級アルケニル基、置換基として水酸基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルケニル基、低級アルコキシカルボニル低級アルケニル基、カルバモ

イル低級アルコキシ基、カルボキシ基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルキルスルホニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1 個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式

5

(式中のAは低級アルキレン基であり、ベンゼン環と縮合している環2は環内に 1個又は2個の窒素原子を有する6員芳香族異項環基である)で表される基又は 一般式

10

#

(式中のAは低級アルキレン基であり、Bは水素原子、低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基、カルバモイル低級アルキル基又は置換基として水酸基又は低級アルキル基を有していてもよいアリール低級アルキル基であり、Dは水素原子又は低級アルキル基である)で表される基であり、Yは単結合又は酸素原子であり、R² は低級アルキル基又は一般式

20

25

15

〔式中のnは1又は2であり、Tは水素原子又は-般式-C(=NH)-W(式中のWは低級アルキル基である)で表される基である〕で表される基である〕で表される請求項2記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩。

4. 式

で表される請求項3記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的 に許容される塩。

10

- 5. 請求項1、2、3または4記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩からなる医薬。
- 6. 請求項1、2、3または4記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれ 5の薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する活性化血液凝固第X因子 阻害剤。
 - 7. 請求項1、2、3または4記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩を投与することによる血栓・塞栓性疾患の予防または治療方法。
 - 8. 血栓・塞栓性疾患の予防または治療用の薬剤の製造のための請求項1、2、3 または4 記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩の使用。

25

20

9. 請求項1、2、3または4記載の3-アミジノアニリン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩を薬剤の有効成分として使用することを特徴とする血栓・塞栓性疾患の予防または治療用の薬剤の製造方法。

1 0 3

10. 一般式

5

10

15

20

〔式中のR³は水素原子、低級アルキル基、低級アルケニル基、シクロアルキル低級アルキル基、ヒドロキシ低級アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ低級アルケニル基、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、低級アルコキシ低級アルカキシ基、ヒドロキシ低級アルコキシ基、アリール低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルカニル基、低級アルコキシカルボニル低級アルカニル基、カルボキシ基、低級アルカルボニル基、低級アルカルボニル基、カルボキシ基、低級アルカルボニル基、カルボキシ基、低級アルカルボニル基、カルボキシ基、低級アルカルボニル基、カルボキシ基、低級アルカルボニル基、カルボキシ基、低級アルカルボニル基、カルボキシ基、低級アルカルボニル基、スルファモイル基およびハロゲン原子から選択される基を1個乃至3個有していてもよいアリール低級アルキル基、一般式

(式中のAは低級アルキレン基であり、ベンゼン環と縮合している環2は環内に 1個又は2個の窒素原子を有する6員芳香族異項環基である)で表される基又は 一般式

25

(式中のAは低級アルキレン基であり、B¹ は水素原子、アミノ基の保護基、低級アルキル基、カルボキシ低級アルキル基、低級アルコキシカルボニル低級アルキル基又は置換基として水酸基又は低級アルキル基を有していてもよいアリール低級アルキル基であり、Dは水素原子又は低級アルキル基である)で表される基であり、R¹ は水素原子、低級アルキル基、水酸基が保護されたヒドロキシ低級

アルキル基、置換基としてアリール基を有していてもよい低級アルコキシ基又は ハロゲン原子であり、Yは単結合又は酸素原子であり、R⁵ は低級アルキル基又 は一般式

5

(式中のnは1または2であり、Pは水素原子またはアミノ基の保護基である)で表される基である〕で表される3-シアノアニリン誘導体またはそれらの塩。

10

15

20

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/03685

	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C07C257/18, 271/44, 255/58, 311/08, 307/10, C07D211/26, 233/64,			
211/46, 401/12, A61K31/165, 31/445, 31/415, 31/505, 31/245 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELD	B. FIELDS SEARCHED			
Minimum d Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C07C257/18, 271/44, 255/58, 311/08, 307/10, C07D211/26, 233/64, 211/46, 401/12, A61K31/165, 31/445, 31/415, 31/505, 31/245			
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched			
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), REGISTRY (STN)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	·····		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.	
X A	JP, 7-330695, A (The Green (19 December, 1995 (19. 12. 9) Claims; Par. No. [0049]; Exrefer to Compound 92 (Family	5), kamples ; particularly	7-9 1-6, 10	
P, A	WO, 97/30971, A1 (THE DU PON COMPANY), 28 August, 1997 (28. 08. 97) Refer to Claims; Tables; E & AU, 9720561, A	,	1-10	
P, A	JP, 10-1467, A (Banyu Pharma 6 January, 1998 (06. 01. 98) Refer to Claims ; Examples	,	1-10	
A	JP, 5-279315, A (Nitto Bose) 26 October, 1993 (26. 10. 93 Refer to Claims ; Examples (),	1-10	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date of document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive sterm when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive sterm when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive sterm when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive sterm when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search		ion but cited to understand vention a simed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is ocuments, such combination art		
17 N	17 November, 1998 (17. 11. 98) 24 November, 1998 (24. 11. 98)			
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer		
Faccimile N		Telephone No	ı	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl^s C07C257/18, 271/44, 255/58, 311/08, 307/10, C07D2

Int. C1⁶ C07C257/18, 271/44, 255/58, 311/08, 307/10, C07D211/26, 233/64, 211/46, 401/12, A61K31/165, 31/445, 31/415, 31/505, 31/245

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1° C07C257/18, 271/44, 255/58, 311/08, 307/10, C07D211/26, 233/64, 211/46, 401/12, A61K31/165, 31/445, 31/415, 31/505, 31/245

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), REGISTRY (STN)

引用文献の カテゴリー*・	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
7777-4	7/万丈畝名 及び一部の面所が製座するとさは、ての関連する面所の表示	請求の範囲の番号
X A	JP,7-330695,A,(株式会社ミドリ十字),19,12月,1995(19,12,95), 特許請求の範囲,段落【0049】及び実施例,特に化合物92参照, (ファミリーなし)	7-9 1-6, 10
P, A	WO, 97/30971, A1, (THE DU PONT MERCK PHARMACEUTICAL COMPANY), 28.8月.1997(28.08.97), 特許請求の範囲, TABLE及び実施例参照 & AU, 9720561, A	1-10
P, A	JP, 10-1467, A, (萬有製薬株式会社), 6. 1月. 1998 (06. 01. 98), 特許請求の範囲及び実施例参照, (ファミリーなし)	1-10

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」 先行文献ではあるが、国際出瀬日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 17.11.98 国際調査報告の発送日 24.11.98 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官 (権限のある職員) 坂 崎 恵 美 子 印 郵便番号100-8915 東京都千代田区蔵が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3445

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP98/03685

C(続き).	関連すると認められる文献	関連する	
引用文献の カテゴリー*	, 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する	
A	JP,5-279315,A,(日東紡績株式会社),26.10月.1993(26.10.93), 特許請求の範囲及び実施例参照, (ファミリーなし)	1-10	
		,	
		·	
•			

THIS PAGE BLANK (USPTO)